

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ser polivalent împotriva pasteurelozei, salmonelozei, paragripei și rinotraheitei infecțioase la bovine.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Ser sangvin obținut din singele taurilor hiperimunizați cu antigeni din tulpinile *Salmonella typhimurium*, *Salmonella dublin*, *Munnheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* din serotipul A, B, D, de paragripă și rinotraheită infecțioasă bovină.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Se prezintă ca o soluție opalescentă, de culoare de la roșie deschisă la brună întunecată.

În timpul păstrării se poate forma o peliculă grasă și sediment alb-suriu, care după agitare dispare.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Bovine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Serul polivalent se administrează bovinelor pentru imunocorecție și crearea imunității pasive contra antigenilor patogeni ale pasteurelozei, salmonelozei, paragripei și rinotraheitei infecțioase bovine.

4.3 Contraindicații:

Nu sunt.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Odată cu utilizarea serului, trebuie acordată o atenție deosebită implementării măsurilor sanitare veterinare care vizează lichidarea bolilor corespunzătoare și creșterea rezistenței organismului animal la boală.

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

În timpul lucrului cu serul polivalent e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar imunologice.

În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasele, se recomandă de spălat abundent cu apă.
În cazul unei injecții accidentale cu acest ser, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta a medicamentului de uz veterinar.

4.6 Reacții adverse:

În caz de apariție a simptomelor de anafilaxie sau a reacției alergice se recurge la terapie simptomatică antialergică. iar doza necesară de ser polivalent se diluiază cu soluție de glucoză 5% în raport de 1:4.

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

Nu sunt date.

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

Adminstrarea serului polivalent poate fi combinată cu utilizarea medicamentelor de uz veterinar antivirale, antibacteriene și imunostimulatoare.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

În scop **preventiv**, serul polivalent se administrează de două ori, cu interval de 7-10 zile în următoarele doze:

- Viței sub 4 luni - 20-30 ml
- Tăurași 4-8 luni - 30-60 ml
- Vițelilor nou-născuți li se administrează cu colostru în primele trei alăptări a câte 10-15 ml
- Viței sub 4 luni în profilaxia bolilor respiratorii - în formă de aerosol, cu ajutorul unui generator de aerosol în doză de 1,5 ml/1m³, timpul de expunere a animalelor în zona de aerosol 60 minute.

În scop **curativ**, serul polivalent se administrează în următoarele doze:

- Viței sub 4 luni - 40-60 ml;
- Tăurași 4-8 luni - 60-120 ml (se injectează în câteva locuri, volum maximal într-un loc trebuie să fie nu mai mult de 20 ml);
- Viței sub 4 luni în tratamentul bolilor respiratorii - în formă de aerosol (cu generator) în doză de 2 ml/1 m³, timpul de expunere a animalelor în zona de aerosol 60 minute.

4.9.2 Mod de administrare:

Serul polivalent în scop *preventiv* se administrează subcutanat, peroral sau sub formă de aerosol, în scop *curativ* - intramuscular, sub formă de aerosol.

Înainte de utilizare și în timpul utilizării flaconul cu ser bine se agită, iar în perioada rece a anului se încălzește în baie de apă până la T°C 36-37 °C.

4.10 Supradozare

Nu sunt date înregistrate.

4.11 Perioada de așteptare:

Carne - 0 zile, lapte-0 zile.



5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Medicamente de uz veterinar imunologice

Cod ATC: QI02AM

Ser polivalent conține anticorpi specifici contra antigenilor patogeni ale pasteurelozei, salmonelozei, paragripei și rinotraheitei infecțioase bovine, conferă imunitate pasivă.

Ser polivalent este inofensiv și areactogen, posedă proprietăți preventive și curative, în caz de îmbolnăvire.

Imunitatea pasivă la animale apare imediat după administrare și se menține timp de 7-10 zile.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: -

6.2 Incompatibilități:

Adminstrarea serului polivalent poate fi combinată cu utilizarea medicamentelor de uz veterinar antivirale, antibacteriene și imunostimulatoare.

6.3 Perioada de valabilitate:

4 ani din data producerii cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare.

După deschiderea flaconului - a se folosi imediat; soluția neutilizată nu se păstrează.

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

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, la T⁰C de la +2⁰C până la +15⁰C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacon steril din sticlă, cu volumul de 50; 100 și 200 ml, cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

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

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

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OAO "BelVitulunifarm",

211309, or. Dolja, str. Sovetskaia 26A, r. Vitebsk, reg. Vitebsk, Republica Belarus

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

220099

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

23.12.2022

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2022

