



PROSPECT

Dairymed
200 mg/3 g+50 mg/3 g+10 mg/3 g
Suspensie intramamară pentru bovine (vacă în lactație).

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE

AVE&VETMEDIC DOO
Bregalnička 32, 26300 Vršac
Republica Serbia

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dairymed
200 mg/3 g+50 mg/3 g+10 mg/3 g
Suspensie intramamară
Bovine (vacă în lactație)
Amoxicilina, acid clavulanic, prednisolon

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 seringă intramamară (3 g de suspensie intramamară) conține:

Substanțe active:

Amoxicilina (sub formă de amoxicilină trihidrat)	200 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50 mg
Prednisolon	10 mg

Excipienți:

Dioxid de siliciu (Syloid AL-IFP), parafină albă moale, parafină ușor lichidă.

4. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Dairymed este indicat pentru tratamentul mastitei la vacă. Acesta este un medicament cu spectru larg de acțiune bactericidă împotriva bacteriilor responsabile în mod frecvent de apariția mastitei. Prednisolon posedă proprietăți antiinflamatorii, reduce edemul și inflamația în timpul mastitei, fără a afecta răspunsul leucocitar la infecții.

Medicamentul este indicat pentru tratamentul mastitei clinice cauzate de următorii agenți patogeni:

- *Staphylococcus spp.* (inclusiv tulpinile producătoare de beta-lactamaze).
- *Streptococcus spp.* (inclusiv *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae* și *S. uberis*).
- *Escherichia coli* (inclusiv tulpinile producătoare de beta-lactamaze).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate a animalelor la antibiotice beta-lactamice.

Nu se utilizează în tratamentul mastitei determinate de *Pseudomonas spp.*

6. REACȚII ADVERSE

O reacție alergică este posibilă.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacă în lactație).



8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare intramamară.

Dairymed este administrat intramamar vacilor în lactație în modul următor: câte 1 seringă în fiecare sfert de uger la fiecare 12 ore, de 3 ori. Seringa trebuie utilizată doar o singură dată.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea medicamentului se efectuează după mulgere. Este necesar ca mamelonul să fie curățat și dezinfectat după mulgere. Se va insera vârful seringii în interiorul canalului mamelonar și se va apăsa pistonul seringii ușor și cu presiune constantă, până la evacuarea completă a suspensiei.

La următoarea mulgere, laptele muls din sfertul de uger tratat nu se va da în consum.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 84 ore

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare – 2 ani.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Medicamentul de uz veterinar trebuie utilizat doar pentru tratamentul mastitei clinice.

Utilizarea medicamentului trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) cu privire la susceptibilitatea bacteriilor țintă, luându-se în considerație reglementările locale oficiale privind utilizarea medicamentelor antimicrobiene. Medicamentul de uz veterinar trebuie utilizat în baza antibiogramelor.

Evitați utilizarea medicamentului în efectivele în care nu au fost izolate tulpini de stafilococi producătoare de beta-lactamaze. Medicii veterinari trebuie să urmărească utilizarea antibioticelor cu spectru îngust de acțiune, dacă este posibil. Utilizarea necorespunzătoare a produsului poate crește prevalența bacteriilor rezistente la antibioticele beta-lactamice și poate reduce eficacitatea tratamentului cu antibiotice beta-lactamice, din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale

Penicilinele și cefalosporinele pot provoca o reacție alergică după administrare parenterală, inhalare, ingestie sau contact cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate determina reacții încrucișate față de cefalosporine și reacțiile alergice pot fi uneori grave.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline și cefalosporine trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Medicamentul trebuie manipulat cu mare atenție, folosind toate măsurile de protecție recomandate.

Dacă apar simptome alergice, precum erupții cutanate, solicitați imediat sfatul medicului. Umflarea feței, buzelor și ochilor, dificultatea în respirație constituie simptome mai grave și necesită intervenție medicală de urgență.

Spălați mâinile după utilizarea acestui medicament de uz veterinar.

Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Nu s-au înregistrat reacții adverse la supradozare accidentală.





Incompatibilități:

Nu se cunosc.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

06.07.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaj primar: Seringă intramamară din polietilenă albă, cu piston din polietilenă de joasă densitate și capac de protecție din polietilenă, cu 3 g suspensie intramamară.

Ambalaj secundar: Cutie de carton pliabilă, cu 20 de seringi intramamare ambalate într-o pungă de polietilenă.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

