

PROSPECT**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar****GENTA-PLUS**, pulbere orală hidrosolubilă**2. Compoziție**1 g de conține:**Substanțe active:**

Doxiciclină HCl 200 mg

Gentamicină Sulfat 200 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a medicamentului de uz veterinar
Propionat de calciu	5 mg
Ethyl vanillin	0,25 mg
Silicon dioxid	15 mg
Sucroză	579,75 mg

Pudră fină, de culoare galbenă.

3. Specii țintă

Suine

4. Indicații de utilizare

Tratamentul (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor bacteriene primare și secundare respiratorii, gastro-intestinale și a tractului urinar:

micoplasmoza, colibaciloza, salmoneloza, spirochetoza, enterite, diarei sangvinolente, dizenteria vibrionică.

5. Contraindicații

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la amino-glicozide și/sau tetraciclone sau la oricare dintre excipienți. Nu se utilizează la animalele cu disfuncții renale, a aparatului vestibular, disfuncții vizuale sau disfuncții hepatice.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

A nu se administra la cabaline, câini și pisici.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Este recomandat ca tratamentele să se inițieze după efectuarea antibiogrammei. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează medicamentul de uz veterinar.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la amino-glicozide și / sau tetraciclone trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Gestație și lactație:

În absența studiilor specifice, nu este recomandată utilizarea medicamentului de uz veterinar în perioada de gestație și lactație.

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

Nu combinați cu potențialele nefrotoxice sau medicamente paralizante musculare.

Supradozare:

Nu se cunosc. Nu se vor depăși dozele recomandate.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

A se administra doar de către un medic veterinar.

Incompatibilități majore:

Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

Leziuni renale și/sau ototoxicitate, reacții de hipersensibilitate cum ar fi tulburările gastro-intestinale sau modificări ale florei intestinale.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Se administrează pe cale orală.

100 g/200 litri de apă timp de 4-6 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Apa de băut medicamentată trebuie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: 14 zile

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra într-un loc uscat și întunecat la temperatura de 15-30 °C.

Termen de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 de zile.

După dizolvarea în apă a se folosi timp de 24 ore.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe cutie.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

220108

Pungi din aluminiu, termosudate x 10g, 25g, 50g, 100g, 1000g

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.>

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

04/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

VAPCO, VETERINARY AND AGRICULTURAL PRODUCTS MANUFACTURING CO. LTD,
JORDANIA, Amman 11195, Prince Shaker bin Zaid Street 12, vapco@vapco.net,
Tel. +962 6 5694991

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

Republica Moldova

SRL Sumagrovet Prim,
mun. Chișinău, str. Muncești 293 B,
e-mail: info@sumagro.md, tel. 079458824

17. Alte informații

Cod veterinar ATCvet: QJ01AA06.

