

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

TERRAMYCIN AEROSOL SPRAY, 4 g/150 ml, spray cutanat pentru bovine, ovine, câini, pisici, iepuri decorativi, cai de sport/tracțiune.

2. Compoziție

Fiecare flacon cu 150 ml (102 g produs) conține:

Substanța activă:

Oxitetracilină clorhidrat4 g

Excipienți:

Patent blue V (E 131)0,200 g

Soluție de culoare albastră.

3. Specii țintă

Bovine, ovine, câini, pisici, iepuri decorativi, cai de sport/tracțiune.

4. Indicații de utilizare

Tratamentul și metafilaxia infecțiilor cutanate produse de bacterii sensibile la acțiunea oxitetracilinei la bovine, ovine, câini, pisici, iepuri decorativi, cai de sport/tracțiune.

În multe cazuri, în prezența infecțiilor severe sau profunde, terapia locală trebuie să fie completată prin terapie sistemică.

Se recomandă în cazul:

- plăgilor traumatice;
- plăgilor cauzate prin lupte, (mușcături);
- plăgi chirurgicale, (castrare, cezariană, decornare, codotomie, amputarea urechilor);
- leziunilor abrazive, rosături, zgârieturi, înțepături;
- leziunilor ugerului, (asociate cu mulsul mecanic sau cu diferite traumatisme);
- laminite (afecțiuni podale la bovine și ovine);
- infecțiilor bacteriene determinate de dermatitele parazitare;
- leziunilor pielii și copitelor.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

A nu se administra în ochi sau în jurul ochilor.

A se utiliza numai într-o locație bine ventilată.

Numai pentru uz extern.

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării medicamentului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCM poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată. La utilizarea medicamentului de uz veterinar vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind medicamente antimicrobiene.

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

Spălați și clătiți mâinile imediat după utilizare.

Operatorul trebuie să poarte mănuși impermeabile.

Extrem de inflamabil.

A nu perfora sau arde flaconul chiar după ce a fost utilizat în totalitate.

A nu se utiliza în apropierea unei surse de foc sau de material incandescent.

A se feri de surse de incendiu – fumatul interzis.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oxitetraciclină trebuie să evite utilizarea medicamentului de uz veterinar.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Orice soluție pe bază de săruri de metale.

Supradozare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

Nu se cunosc.

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: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

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

Aplicare cutanată.

Se va agita bine spray-ul înainte de aplicare după care se va pulveriza medicamentul de la o distanță de aproximativ 18 - 20 cm de suprafața pielii.

Cantitatea de medicament ce va fi aspersată depinde de severitatea și de mărimea leziunii. Totuși, se recomandă ca suprafața respectivă să fie pulverizată timp de 1-2 secunde.

Tratamentul trebuie să fie repetat de 3 ori pe zi până la vindecarea leziunilor.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Se agită flaconul înainte de utilizare și se aplică local.

Verificați dacă suprafața ce urmează să fie tratată este curată.

În caz contrar se va curăța această suprafață, se vor îndepărta corpurile străine, puroiul, exsudatele, lambourile cutanate mortificate, blana.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: Zero zile.

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.

A se păstra în loc uscat.

Flacon presurizat: a se feri de lumină și nu se va expune la temperaturi mai mari de 50°C.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe flacon după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar 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

230017

Flacon de aluminiu lăcuit, presurizat, cu aerosol de capacitate de 210 ml și volum de umplere de 150 ml (102.0 g) ce conține 4 g de oxitetraciclină clorhidrat încorporată în colorant marker de culoare albastră.

O valvă specială (tip PCA 39 PV) este încorporată, permițând medicamentului să fie manipulat eficient atât în poziție verticală cât și invers.

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

15. Data ultimei revizui a prospectului

08/2025

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 date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate>:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

IGS Aerosols GMBH
Im Hemmet 1, 79664 Wehr, Baden,
Germania

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 "ZooFarmAgro",
MD-2001, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a
tel.: (022) 855 073; tel.: (022) 355 240; gsm.: 069 827 427
e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md;

17. Alte informații

Codul ATCvet: QD06AA03