

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea medicamentului de uz veterinar GENTAREEF PLUS, pulbere orală hidrosolubilă

### 2. Compoziție

1 g de pulbere conține:

#### Substanța activă

Doxicilină HCl	200 mg
Gentamicină Sulfat	200 mg

#### Excipienți

Propionat de sodiu	5 mg
Ethyl vanillin	0,25 mg
Silicon dioxid	15 mg
Sucroză	479,75 mg

Pulbere orală hidrosolubilă, cristalină, 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: micoplasmoză, colibaciloza, salmoneloza, spirochetoza, enterite, diarei sangvinolente, dizenteria vibrionică.

### 5. Contraindicații

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la amino-glicozide și / sau tetraciline sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animalele cu disfuncții renale, a aparatului vestibular, disfuncții vizuale sau disfuncții hepatice.

### 6. Atenționări speciale

#### Atenționări speciale

A nu se administra la cabaline, câini și pisici.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

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 produsul.

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

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

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație

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

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune

Nu combinați cu potențialele nefrotoxice sau medicamente paralizante musculare.

Simptome de supradozaj

Nu se cunosc.

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.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

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 - 50g / 200 litri de apă potabilă timp de 3-5 zile.

**9. Recomandări privind administrarea corectă**

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 temperatură sub 30 °C.

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

Perioada 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**

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 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**

240130

Flacoane de plastic: 1 kg

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

**15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

11/2024

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:

REEFCO, AL Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals, tel. 0096227395106, [info@reef-co.com](mailto:info@reef-co.com)

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

Republica Moldova

SRL „SUMAGROVET PRIM”,

or. Chișinău șoseaua Muncești 293 B tel/fax 022 276 062

[info@sumagro.md](mailto:info@sumagro.md)

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

**17. Alte informații**

Cod veterinar ATCvet: QJ01AA06.

