

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **BISTREPEN**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

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

SRL „BROVAFARMA”, Ucraina  
Bd. Independenței 18-a,  
Brovary, regiunea Kiev, 07400

**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA**

1 ml de preparat conține

Substanță activă:

Benzilpenicilină procaină 200 mii UI

Sulfat de dihidrostreptomycină 200 mg

Excipienți:

Apă până la 1 ml

**3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Tratamentul bovinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, pisicilor și câinilor cu infecții

bacteriene ale tractului respirator (traheită, bronșită, pneumonie), a tractului digestiv, tractului uro-genital (cistită, metrită), mastite, infecții ale pielii și țesutului conjunctiv (plăgi, abcese), infecții ale copitei, inflamații purulente ale articulațiilor, sepsis ombilical, infecții postoperatorii cauzate de microorganisme sensibile la penicilină și dihidrostreptomicină (Bacillus spp., Campylobacter spp., Clostridium spp., Corynebacterium spp., E. coli spp., Klebsiella spp., Listeria spp., Pasteurella spp., Salmonella spp., Staphylococcus spp. și Streptococcus spp.). Medicamentul este eficient în tratamentul animalelor cu leptospiroză.

#### 4. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate la peniciline și aminoglicozide.

A nu se utiliza pe iepuri, cobai, hamsteri și gerbili.

A nu se administra intravenos.

A nu se utiliza la animale cu insuficiență renală.

#### 5. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință, prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

#### 6. SPECII ȚINTĂ

Porcine, bovine, ovine, caprine, câini, pisici.

#### 7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Preparatul se administrează intramuscular sau subcutanat o dată pe zi, timp de 3 zile, în doze astfel:

**bovinelor:** 5 ml la 100 kg masă corporală, echivalent cu 5,7 mg benzilpenicilină și 10 mg dihidrostreptomicină la 1 kg greutate corporală;

**vițelor:** până la vârsta de 6 luni 8 ml la 100 kg greutate corporală, echivalent cu 9,12 mg benzilpenicilină și 16 mg dihidrostreptomicină la 1 kg masă corporală;

**porcilor, oilor, caprelor, câinilor și pisicilor:** 1 ml de medicament la 10 kg masă corporală, echivalent cu 11,4 mg benzilpenicilină și 20 mg dihidrostreptomicină la 1 kg masă corporală.

Dacă doza de medicament depășește 20 ml la bovine, 10 ml la porci, 5 ml la oi și capre, sau 2 ml la câini și pisici, doza zilnică se împarte în două părți și se administrează în locuri diferite.

## **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă la 30 de zile de la ultima utilizare a medicamentului. Consumul de lapte este permis la 4 zile (8 randamente de lapte) de la ultima utilizare a medicamentului. Carnea și laptele primite înainte de perioada specificată sunt eliminate sau hrănite animalelor neproductive, în funcție de concluzia medicului veterinar.

## **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la +2°C la + 8°C.

Temporar poate fi păstrat (pentru transportare) la temperatura +2°C la + 20°C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

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

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

## **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Agitați bine flaconul înainte de utilizare. Nu depășiți dozele recomandate și durata tratamentului.

### **Alte precauții:**

Înainte de a utiliza medicamentul, se recomandă testarea sensibilității microorganismului la substanțele active ale medicamentului.

## **12. PERIOADA DE VALABILITATE**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile.

### **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

### **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Flacoane din sticlă sau polimeri, închise cu dopuri de cauciuc și capace din aluminiu pentru rulare, a câte 10, 50 și 100 ml.

### **15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;  
Tel +373 022 855-073; [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru)