

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Streptomicină

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.

PrAT "VNP" Ucrzoovetprompostaci", Ucraina, 03040, Kiev,

str. Vasilikivsika 16, tel. +380800211201

e-mail: zoovet@ukrzoovet.com.ua

www.ukrzoovet.com.ua

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

Streptomicină - pulbere de culoare albă, ușor solubilă în apă.

1 mg de preparat conține substanță activă: streptomicină sulfat - 720 UI.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Se indică în tratamentul leptospirozei, brucelozei, tularemiei, pneumoniei, infecțiilor diplococe, mastite, endometrite, endocardite, meningite, septicemie puerperală și de

plagă, rujetul porcinelor, boala edemelor, campilobacterioza (bovinelor) și alte infecții provocate de germeni sensibili la streptomycină.

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate individuală sporită la streptomycină. A nu se administra animalelor cu insuficiență renală sau cardiacă, a nu administra concomitent cu aminoglicozide (canamicină, neomicină, monomicină, gentamicină) din cauza intensificării acțiunii nefrotoxice.

5. REACȚII ADVERSE

Rinichi: efectul nefrotoxic se manifestă prin sete excesivă, prin micșorarea sau majorarea volumului de urină, diminuarea filtrării în glomeruli și creșterea nivelului creatininei în serul sangvin. Metode de control: analize repetate a urinei cu determinarea nivelului de creatinină fiecare 3 zile.

Ototoxicitatea: scăderea auzului.

Vestibulotoxicitatea: ataxie, vertij.

Blocada neuro-musculară: inhibarea respirației pînă la paralizia mușchilor respiratorii. Măsuri de prim ajutor: i/muscular soluție de CaCl sau preparate anticolinesterază. **SNC** –slăbiciune, somnolență, parestenzii musculare, convulsii.

Reacții alergice (urticarie ș.a.) se manifestă rar. În caz de apariție a reacției alergice, animalelor se administrează noradrenalină, adrenalină, clorură de calciu, preparate antihistaminice, corticosteroizi. Reacții locale (flebită în urma administrării i/v) s-au înregistrat foarte rar.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, câini, caprine, ovine, porcine.

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

Se administrează soluția proaspăt pregătită, obținută prin dizolvarea în soluție izotonică de clorură de sodiu sau novocaină de 0,5 % a streptomicinei, în raport de 0,25 g de streptomycină / 1 ml de diluant (1 g de preparat la 5 ml). Soluția de streptomycină sulfat se administrează i/muscular, profund. Cura de tratament – 4-7 zile, de două ori pe zi cu interval de 12 ore în următoarele doze:

Specia animalului	Doza unică curativă (mii UI / kg masă corp)	
	Animal adult	Tineret
Bovine	5	10
Ovine, caprine	10	20
Porcine, câini	10	20

În cazul leptospirozei, streptomicina se administrează timp de 4-10 zile, în doză de 25 mg/kg, în cazuri grave doza poate fi majorată.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite - peste 20 zile, consumul laptelui - peste 10 zile după ultima administrare. Produsele de origine animală obținute înainte de expirarea termenul limită se dau în hrana animalelor neproductive sau se rebutează, în dependență de decizia medicului veterinar.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit. În legătură cu posibila apariție a micozei tunicilor mucoase și a pielii, în deosebi la animale slăbite, senile sau tineret, este recomandată administrarea vitaminelor grupei B și vitamina C, în caz de necesitate - nistatină sau levorină.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă cu dop din cauciuc și capac din aluminiu cu 1,0 g.

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