

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Cefmast DC

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.

S.C. „CRIDA PHARM” S.R.L., Str. Stadionului, Nr. 1, Oltenița, Jud. Călărași

Tel/Fax: +4024 251 5005

E-mail: office@cridapharm.ro

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

Cefmast DC 150 mg – unguent intramamar pentru vaci în perioada de repaus mamar.

Substanța activă:

Cefquinomă - 150 mg (echivalent cu 178,57 mg cefquinomă sulfat)

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru vaci în perioada de repaus mamar, destinat tratamentului mastitelor subclinice și prevenirii infecțiilor bacteriene noi apărute în această perioadă, cauzate de

microorganismele sensibile la cefquinomă: *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Staphylococcus aureus*, și stafilococi coagulazo-negativi.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la cefalosporine sau alte antibiotice beta-lactamice.

Nu se administrează la vaci cu mastite clinice.

5. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc reacții adverse.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect, sau dacă considerați că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacile în perioada de repaus mamar).

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

Administrare intramamară unică.

150 mg cefquinom, echivalentul unei seringi, trebuie introdus cu atenție în fiecare sfert, imediat după ultimul muls.

Înainte de tratament, ugerul trebuie muls complet. Mamelonul și orificiul acestuia trebuie curățate și dezinfectate cu atenție. Trebuie luate măsuri pentru a evita contaminarea duzei injectorului. Se introduce cu atenție 5 mm din lungimea totală a duzei și se injectează conținutul unei seringi în fiecare sfert. Produsul se dispersează prin masarea ușoară a mamelonului și ugerului.

Seringa trebuie utilizată o singură dată.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 12 ore după fătare (după perioada de repaus mamar standard de 5-9 săptămâni).

Dacă perioada de repaus mamar a fost mai scurtă de 6 săptămâni, se recomandă testarea laptelui pentru reziduuri înainte de livrare.

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

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Acest produs trebuie utilizat pe baza testelor de sensibilitate ale bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, se recomandă să se țină cont de informațiile epidemiologice locale (regionale sau la nivel de fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

În caz de utilizare eronată în perioada de lactație, laptele trebuie eliminat pentru o perioadă de 35 de zile.

Eficacitatea produsului a fost stabilită doar pentru patogenii menționați în secțiunea 4, "Indicații".

Mastita acută severă, produsă de alți patogeni, cum ar fi *Pseudomonas aeruginosa*, poate să apară în perioada de repaus mamar. Pentru a reduce acest risc, se recomandă respectarea strictă a normelor de igienă: vacile trebuie adăpostite în grajduri curate, departe de spațiul de mulgere, și verificate periodic timp de câteva zile după repausul mamar.

Precauții speciale pentru persoana care administrează produsul

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate (alergii) după autoinjectare, inhalare, ingerare sau contact cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate cauza sensibilitate încrucișată cu cefalosporinele și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori severe.

Nu manipulați produsul dacă aveți sensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine ori dacă vi s-a recomandat să evitați aceste substanțe. Manipulați produsul cu grijă pentru a evita expunerea și utilizați mănuși impermeabile la administrare. Spălați pielea expusă după utilizare.

În caz de simptome după expunere, cum ar fi erupții cutanate, solicitați sfatul medicului și prezentați acest avertisment. Umflăturile feței, buzelor, ochilor sau

dificultatea de respirație sunt simptome grave și necesită îngrijiri medicale de urgență. Persoanele care prezintă reacții la contactul cu produsul ar trebui să evite manipularea lui în viitor.

Spălați mâinile după manipularea produsului.

Utilizarea în perioada de gestație și lactație

Nu a fost demonstrată toxicitatea reproductivă la vaci (inclusiv teratogenicitate). Studiile pe șobolani și iepuri nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxice sau materno-toxice. Cefmast DC este destinat utilizării în perioada de gestație. În cadrul testelor clinice, nu au fost observate reacții adverse asupra fetoșilor.

Nu se utilizează în timpul lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale

Efectul neutralizant al substanțelor bacteriostatice (macrolide, sulfonamide și tetracicline) asupra efectului bactericid al cefquinomei nu a fost evaluat. Nu există informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestei combinații.

Supradozare

Nu sunt așteptate simptome în caz de supradozare.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Indicat pe ambalaj.

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

Ambalaj primar: seringă din polietilenă de joasă densitate, prevăzută cu capac din polietilenă de joasă densitate, care conține 3 g produs.

Ambalaj secundar: cutie din carton cu 24 de seringi x 3 g produs.

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