

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Sulfaprim 480 (Sulfaprimum 480)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Compoziția calitativă și cantitativă

Un comprimat conține 400mg sulfadimidină, 80mg trimethoprim și excipienți până la 1g.

2.1.1 Substanța activă:

Sulfadimidină, trimethoprim

2.1.2 Excipienți:

Celuloză microcristalină, dextroză, polivinil-pirolidon, talc, stearat de magneziu

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Viței, mînji, miei, purcei, porci, câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul este folosit pentru tratarea animalelor de fermă și animalelor de companie cu infecții ale tubului digestiv, aparatului respirator și a sistemului urogenital, precum și alte infecții primare și secundare de etiologie bacteriană, ale căror agenți etiologici sunt sensibili la componentele medicamentului. Medicamentul este prescris animalelor cu bronhopneumonie, bronșită, laringită, sepsis, dispepsie, gastroenterită, salmoneloză, pasteureloză, micoplasmoză respiratorie, eimerioză, necrobacterioză.

4.3 Contraindicații:

Este contraindicată administrarea simultană sau paralelă cu preparate ce conțin sulf, novocaină și anestezină.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Medicamentul este interzis pentru administrarea la capre, femelelor gestante și celor care alăptează pentru toate speciile de animale.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este cazul

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



În timpul lucrului cu medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță furnizate în timpul lucrului cu medicamentele.

4.6 Reacții adverse:

Animalele cu sensibilitate individuală crescută la sulfamide, pot prezenta pierderea pozei de mâncare, diaree și vomă. În cazul reacțiilor alergice, se va sista administrarea medicamentului și se vor prescrie antihistaminice (difenhidramină, pipolfen) și preparate cu calciu, totodata se recomandă hidratarea din abundență.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat: Medicamentul este interzis pentru administrarea femelelor gestante și celor care alăptează pentru toate speciile de animale.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Este contraindicată administrarea simultană sau paralelă cu preparate ce conțin sulf, novocaină și anestezină.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

1 comprimat la 30 kg greutate corporală

4.9.2 Mod de administrare:

Comprimatele sunt administrate oral individual sau în grup, fără dietă preliminară, pentru toate speciile de animale, 1 comprimat la 30 kg greutate corporală de 2 ori pe zi, la intervale egale. Perioada tratamentului constituie 5-7 zile.

Aplicarea în grup presupune zdrobirea preliminară a comprimatelor apoi acestea sunt amestecate cu o cantitate mică de furaj.

4.10 Supradozare

Utilizând corect acest medicament, nu se observă efecte secundare. În caz de supradoză a acestui medicament este posibilă disfuncție renală sau a tractului digestiv (disbacterioză).

4.11 Perioada de așteptare:

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă nu mai devreme de 7 zile de la ultima administrare a medicamentului.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene combinate

codul ATC: QJ01EW10

5.1.2 Mecanism de acțiune



Sulfadimezina și trimetoprimul din compoziția preparatului posedă acțiune sinergică prin influența succesivă asupra metabolismului acidului n-aminobenzoic și folic în celula microbiană.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Comparația substanțelor active asigură un larg spectru de acțiune bacteriostatică față de microorganismele Gram+ și Gram-, inclusiv *Echerichia coli*, *Bacillus anthracis*, *Bordetella spp.*, *Salmonella App.*, *Proteus syp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Shigella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Corynebacterium spp.*

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După administrarea orală, medicamentul este absorbit rapid în fluxul sanguin pătrunzând în toate organele și țesuturile. Concentrația antibacteriană maximă în sânge se atinge la 4-5 ore după administrarea medicamentului și se menține la nivel terapeutic timp de 12 ore. Medicamentul este legat 75% din proteinele sanguine, aici se acumulează în cantități mari. Se excretă din organism cu urina și bila, iar la animalele care alăptează, parțial cu laptele.

PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Celuloză microcristalină

Dextroză

Polivinil-pirolidon

Talc

Stearat de magneziu

6.2 Incompatibilități:

Este contraindicată administrarea simultană sau paralelă cu preparate ce conțin sulf, novocaină și anestezină.

6.3 Perioada de valabilitate:

Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură nu mai mare de + 30 ° C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Comprimatele sunt ambalate a câte 20, 30, 40, 50, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500 bucăți în ambalaj polimeric sau ambalaj blister a câte 2, 4, 6, 8, 10 și 12 bucăți.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci,
districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716,
e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200029

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

07.05.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

29.01.2016

