

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Sulfaprim 48 BT (Sulfaprimum 48 BT)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1g de pulbere conține 0,4 g sulfodimidină, 0,08 g trimetoprim și excipienți.

2.2.1 Substanța activă:

Sulfodimidină, trimetoprim

2.2.2 Excipienți:

Lactoză, glucoză, dextroză

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Păsări, viței, miei, porci și animale de companie.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul se administrează la viței, miei, porci, păsări, animale de companie cu pneumonie, bronhopneumonie catarală, bronșită, laringită, amigdalită, sepsis, necrobacterioză, dispepsie, gastroenterită, infecții ale tractului urinar, salmoneloză, pasteureloză, micoplasmoză, eimerioze și alte infecții respiratorii sensibile la componentele medicamentului.

4.3 Contraindicații:

Medicamentului este contraindicat la animalele cu sensibilitate individuală crescută și animalelor cu disfuncții severe ale ficatului și rinichilor.

Este contraindicată administrarea concomitentă a medicamentului cu medicamente care conțin derivați ai acidului para-aminobenzoic (novocaină, anestezină), preparate cu sulf (tiosulfat de sodiu și unitiol).

Medicamentul este contraindicat la capre, din cauza hipersensibilității acestora la sulfonamide.

Este interzisă utilizarea medicamentului pentru păsările ale căror ouă sunt folosite în consumul uman, precum și pentru femelele gestante și lactante la toate speciile.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Medicamentul este contraindicat la capre, din cauza hipersensibilității acestora la sulfonamide.

Este interzisă utilizarea medicamentului pentru păsările ale căror ouă sunt folosite în consumul uman

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 preparatul Sulfaprim 48 este important de respectat regulile comune de igiena personala și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparatele farmaceutice.

4.6 Reacții adverse:

În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse.

În cazul unei reacții alergice (dermatită, mâncărime, edem), administrarea medicamentului se va sista și se va prescrie terapia desensibilizantă (difenhidramină, tavegil, preparate de calciu), se recomandă hidratarea din abundență a animalelor.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Este interzisă utilizarea medicamentului pentru păsările ale căror ouă sunt folosite în consumul uman, precum și pentru femelele gestante și lactante la toate speciile.

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

Este contraindicată administrarea concomitentă a medicamentului cu medicamente care conțin derivați ai acidului para-aminobenzoic (novocaină, anestezină), preparate cu sulf (tiosulfat de sodiu și unitiol)

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze: viței, miei, porci și animalele de companie în doză de 0,04 g / kg greutate

păsări se prescrie doza de 1,0 g per 5 kg furaj

4.9.2 Mod de administrare:

Medicamentul se prescrie pentru administrare orală cu hrana vițelilor, mieilor, porcilor și animalelor de companie în doză de 0,04 g / kg greutate corporală de 2 ori pe zi, cu intervale de 12 ore, timp de 3-5 zile (doza inițială se recomandă a fi dublată).

Pentru păsări se prescrie doza de 1,0 g per 5 kg furaj de 2 ori pe zi, cu un interval de 12 ore, timp de 3-5 zile.

4.10 Supradozare

În caz de supradozare sau prelungirea curei de tratament sunt posibile disfuncții renale sau a tractului digestiv (disbacterioza). În astfel de cazuri se stopează administrarea și se indică tratament simptomatic (vitamine și probiotice).

4.11 Perioada de așteptare:

Sacrificarea animalelor și a păsărilor pentru carne este permisă nu mai devreme de 7 zile de la ultima administrare a medicamentului. În cazul sacrificărilor forțate, carnea este folosită pentru hrănirea carnivorelor.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene combinate

Codul ATC: QJ01EW03

5.1.2 Mecanism de acțiune

O combinație extrem de eficientă de sulfadimidină, analog structural al concurentului acidului para-aminobenzoic și trimetoprim, care îmbunătățește efectul antimicrobian, perturbând restabilirea acidului trihidrofolic, inhibă sinteza bazelor purinice și pirimidinice care provoacă creșterea și reproducerea microorganismelor.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Combinația substanțelor active asigură un larg spectru a acțiunii bacteriostatice față de microorganismelor Gram+ și Gram-, inclusiv *Echerichia coli*, *Bacillus anthracis*, *Bordetella spp.*, *Salmonella App.*, *Proteus syp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *EnterDbacter app.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus App.*, *Shigella spp.*, *Vibr!o spp.*, *Streptococcus App.*, *Klebsiella spp.*, *Corynebacterium spp*

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După administrarea orală, medicamentul este absorbit rapid în fluxul sanguin și pătrunde în toate organele și țesuturile. Concentrația antibacteriană maximă în sânge se observă la 4-5 ore după administrarea medicamentului și se menține la nivel terapeutic timp de 12 ore. Medicamentul este legat 75% de proteinele sanguine unde se acumulează în cantități mari. Este excretat cu urina.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Lactoză, glucoză, dextroză

6.2 Incompatibilități:

Este contraindicată administrarea concomitentă a medicamentului cu medicamente care conțin derivați ai acidului para-aminobenzoic (novocaină, anestezină), preparate cu sulf (tiosulfat de sodiu și unitiol).

6.3 Perioada de valabilitate:

Termenul de valabilitate este 3 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 + 25 ° C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Preparatul este ambalat în pungi din polipropilenă metalizată a câte 50, 100, 150, 200, 250, 500 și 1000 g.



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 "Belekotekhnika", 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

200052

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

03 / 06 / 2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

20 / 10 / 2017

