

PROSPECT
Siccamed+, suspensie intramamară

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

AVE&VETMEDIC DOO
Bregalnička 32, 26300 Vršac
Republica Serbia

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Siccamed+, suspensie intramamară
600 mg + 300 mg (5,4 g)
Cloxacilina, Ampicilina

Suspensie intramamară, suspensie uleioasă de culoare albă până la alb-gălbuie

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 seringă intramamară (5,4 g de suspensie intramamară) conține:

Substanțe active:

Cloxacilina (sub formă de cloxacilină benzatin)	600 mg
Ampicilina (sub formă de ampicilină trihidrat)	300 mg

Excipienți:

Distearat de aluminiu
Parafină lichidă

4. INDICAȚII TERAPEUTICE

Siccamed+ este indicat pentru utilizare la vaci la începutul perioadei de repaus mamar, adică imediat după ultimul muls. Medicamentul este destinat atât pentru tratamentul mastitelor existente, cât și pentru prevenirea potențialelor infecții ale ugerului în timpul perioadei de repaus mamar.

Siccamed+ acționează eficient împotriva microorganismelor Gram-pozitive și Gram-negative asociate infecțiilor ugerului: *Streptococcus agalactiae* și alte specii de *Streptococcus*, stafilococi sensibili la penicilină, *Corinebacterium spp.*, *Arcanobacteria spp.*, *Escherichia coli* și alte bacterii Gram-negative sensibile.

Combinația de cloxacilină benzatin și ampicilină trihidrat din formula medicamentului asigură eficient menținerea concentrațiilor terapeutice antibacteriene în ugerul vacilor în repaus mamar timp de până la 10 săptămâni, fără iritarea țesutului mamar.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la vacile care au o perioadă scurtă de repaus mamar.

Nu se utilizează pe parcursul perioadei de 49 zile până la data estimată a fătării.

Nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate la peniciline.

Nu se utilizează pentru vacile în lactație.

6. REACȚII ADVERSE

O reacție alergică este posibilă.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii în perioada de repaus mamar).

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare intramamară.

Medicamentul Siccamed+ se administrează în perioada de repaus mamar.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Imediat după ultimul muls din perioada de lactație, curățați și dezinfecțați mameloanele și infuzați conținutul unei seringi intramamare în fiecare sfert de uger prin canalul mamelonar. Evitați contaminarea vârfului seringii.

Atunci când se administrează la juninci, este important ca vârful seringii să nu penetreze mamelonul. Se recomandă următoarea procedură: Animalul trebuie imobilizat corespunzător. Mameloanele trebuie să fie bine curățate și dezinfectate. Se deschide orificiul mamelonar și se plasează vârful seringii pe acesta, dar nu se inserează în canalul mamelonului. Când se apasă pistonul injectorului, antibioticul trece cu ușurință prin canalul mamelonar în uger.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu se utilizează la vacile care au o perioadă scurtă de repaus mamar.

Nu se utilizează pe parcursul perioadei de 49 zile până la data estimată a fătării.

Laptele pentru consum uman poate fi utilizat după 156 ore de la fătare.

Dacă fătarea intervine în cele 49 zile după ultimul tratament, laptele poate fi utilizat pentru consum uman după 56 (49+7) zile de la ultimul tratament.

Carnea provenită de la animalele tratate nu se utilizează timp de 28 zile de la administrarea medicamentului.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C. A se păstra în ambalajul original.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare – 2 ani.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Atunci când se administrează la juninci, este important ca vârful seringii să nu penetreze mamelonul.

Se recomandă următoarea procedură:

Animalul trebuie imobilizat corespunzător.

Mameloele trebuie să fie bine curățate și dezinfectate.

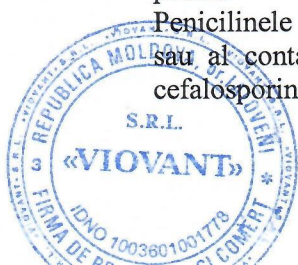
Se deschide orificiul mamelonar și se plasează vârful seringii pe acesta, dar nu se inserează în canalul mamelonului.

Când se apasă pistonul injectorului, antibioticul trece cu ușurință prin canalul mamelonar în uger.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale

La administrarea acestui medicament trebuie folosite mănuși de protecție, pentru a evita contactul cu pielea.

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau al contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate determina reacții încrucișate cu cefalosporinele și invers.





Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline și cefalosporine trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi foarte grave.

Dacă manifestați simptome alergice, precum prurit, solicitați imediat sfatul medicului. Umflarea feței, buzelor și ochilor, dificultatea în respirație constituie simptome mai grave și necesită intervenție medicală de urgență.

Spălați mâinile după fiecare utilizare.

Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

Lactație:

Nu se utilizează în perioada de lactație.

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

Nu se cunosc.

Supradozare:

Nu se cunosc.

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

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

12.10.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaj primar: Seringă intramamară din polietilenă albă, cu piston din polietilenă de joasă densitate și capac de protecție din polietilenă, cu 5,4 g suspensie intramamară.

Ambalaj secundar: Cutie de carton pliabilă, cu 20 de seringi intramamare ambalate într-o pungă de polietilenă.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

