

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Miocid^R, suspensie intramamară.

2. Compoziție

1 seringă (4 g) conține:

Substanța activă:

Subnitrat de bismut - 2,6 g

Excipienți: dioxid de siliciu coloidal, acid stearic, alcool benzilic și parafină lichidă.

3. Specii țintă

Bovine (vacii).

4. Indicații de utilizare

Se indică în prevenirea mastitelor la vacii, ascendente în perioada de repaus mamar.

5. Contraindicații

Nu se va utiliza în cazul mastitelor clinice la vacii în timpul pregătirii pentru repaus mamar și în timpul lactației.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale

Miocid^R este indicat vacilor sănătoase.

Miocid^R este indicat pentru o singură administrare.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

În cazul mastitelor subclinice, înainte de a utiliza Miocid^R, se recomandă administrarea unui tratament cu antibiotic adecvat pentru vacii în repaus mamar.

După fătare produsul se îndepărtează manual din canalul mamelonului, cu precauție, începând de la baza mamelonului.

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

În timpul lucrului cu Miocid^R e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau excipienți trebuie să evite contactul direct cu medicamentul de uz veterinar.

În timpul lucrului este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.

După utilizare mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Precauții speciale pentru protecția mediului

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Gestație

Se admite administrarea femelelor gestante în repaus mamar.

Lactație

A nu se va administra vacilor în lactație.

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

Nu există date disponibile.

Supradozare:

Nu au fost depistate simptome specifice supradozării.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații în urma administrării, conform prospectului dat, nu apar.

În caz de apariție a reacțiilor alergice utilizarea medicamentului se stopează și, la necesitate, se recurge la antihistaminice și terapie simptomatică.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Miocid[®] se administrează vacilor, o singură dată, după ultima mulsoare a perioadei de lactație, înainte la începutul perioadei de repaus mamar. Conținutul unei seringi (4 g) se introduce intramamar în fiecare mamelon.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Administrarea suspensiei reci va fi dificilă din cauza vâscozității mărite a medicamentului. Pentru a facilita administrarea (al face mai fluid) Miocid[®] se încălzește până la temperatura camerei.

Înainte de administrare este esențial de a stoarce laptele din mamelon.

Mamelonul se șterge cu soluția alcoolică de 70% sau cu un prosop special antiseptic.

În cazul când animalul este liniștit este nevoie de a scoate doar vârful capacului, pentru cele neliniștite, capacul se scoate totalmente. După care alonja se introduce atent în mamelon și se infuzează tot conținutul.

După administrarea medicamentului, mamelonul și ugerul nu se masează.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra separat de produsele alimentare și hrană pentru animale.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra la T0C de la 0 °C până la +25°C.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat, nu se va păstra.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240142

Seringi din polimer a câte 4g cu alonjă pentru administrarea suspensiei și cu capac din același material. Capacul este alcătuit din două părți: partea de sus și de jos pentru obținerea alonjei de lungimi diferite.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12/2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

OOO "NITA-FARM",

410010, or. Saratov, str. Osipov V.I. 1.

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: client@nita-farm.ru

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

Republica Moldova

SRL Zoofarmagro,

mun. Chișinău, str. Camenița 4a

Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427

e-mail: zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QG52X

