

1.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPOMYCIN, suspensie injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanțe active:

Procain benzilpenicilină 200 mg./ml
(corespunzător la 200.000 UI procain benzilpenicilină)
Dihidrostreptomicină 200 mg/ml
(corespunzător la 278.9 mg/ml dihidrostreptomicină sulfat/ml)

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil (E218) 0,8 mg/ml
Sulfoxilat formaldehida de sodiu 2,5 mg/ml
Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Depomycin se prezintă sub forma unei suspensii injectabile de culoare alba sau aproape alba, apoasa, sterilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, porcine, ovine, cabaline, câini, pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Este indicat pentru tratamentul infecțiilor produse de următorii germeni patogeni: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* și *Escherichia coli* precum stafilococi sensibili la penicilină, streptococi, *Pasteurella spp.*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus paragallinarum* și *E.coli* și împotriva *Actinobacillus pleuropneumoniae* sensibil la penicilină, *Arcanobacterium pyogenes*, *Bordetella bronchiseptica*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Streptococci suis*, Staphylococci, Streptococci, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.* și *E.coli*.

Este utilizat pentru tratamentul infecțiilor produse de acești germeni la nivelul tractului respirator, gastrointestinal, genital, în meningite, artrite, infecții ale pielii, produse de sau asociate cu bacterii sensibile la penicilină și/sau dihidrostreptomicină, la bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animalele cunoscute ca fiind alergice la penicilină sau dihidrostreptomicină. Nu se utilizează dacă se știe că sunt prezente microorganisme producătoare de β- lactamază.

Nu se administrează cailor destinați consumului uman și oilor în lactație, al căror lapte este destinat consumului uman. (A se vedea secțiunea 4.11 Perioada de așteptare)

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

A se utiliza cu atenție la animale cunoscute cu boli ale rinichilor sau disfuncții renale.

A nu se depăși doza și perioada de tratament recomandată.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale



Datorita variabilitatii (de timp, geografice) in materie de susceptibilitate a bacteriilor in cazul utilizarii produsului, se recomanda recoltarea de probe bacteriologice si efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorita potentialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la penicilină sau dihidrostreptomicină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Ocazional au fost observate reacții alergice. Au fost descrise fenomene de ototoxicitate.

La porci, administrarea produselor care conțin procain benzilpenicilină poate cauza, ocazional, pirexie tranzitorie, vomă, tremurături, apatie și incoordonare. La scroafele și scroafele gestante, într-un număr mic de cazuri, s-au semnalat scurgeri vulvare care pot fi asociate cu avorturi.

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație. Nu s-au observat efecte fetotoxice sau efecte adverse asupra numărului de produși, după administrarea produsului Depomycin. Atât penicilina cât și streptomicina apar în laptele animalelor tratate. Nu s-au observat efecte adverse la animalele nou-născute.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Poate să se manifeste antagonism între Depomycin și preparatele bacteriostatice. Pot să apară bacterii rezistente care să prezinte rezistență încrucișată față de alte antibiotice β-lactamice sau aminoglicozide.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Bovine și cai: 1 ml Depomycin/ 25 kg g.v., intramuscular

Porci și oi: 1 ml Depomycin/ 20 kg g.v., intramuscular

Câini și pisici: 1 ml Depomycin/ 10 kg g.v., intramuscular sau subcutanat

Injecțiile pot fi repetate la interval de 24 ore, până la 3 zile consecutiv, în funcție de situația clinică.

Repetarea injecțiilor trebuie realizată în locuri diferite. La administrarea produsului se vor respecta măsurile uzuale de asepsie. A se agita energic înainte de utilizare.

Pentru a administra doza corectă trebuie determinată cu exactitate greutatea corporală a animalului, pentru a evita subdozarea.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doza dublă de Depomycin, față de cea recomandată, a fost bine tolerată sistemic.



Timp de așteptare

Carne: 14 zile
Organe: 21 zile (bovine, porci); 35 zile (oi)
Lapte de vacă: 3 zile (6 mulsori)

Nu se administrează cailor care sunt destinați consumului uman. Nu se administrează oilor în lactație care produc lapte pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibiotic de uz sistemic: peniciline în combinație cu alte antibiotice
Codul veterinar ATC: QJ01RA01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Depomycin conține o combinație între procain penicilină și dihidrostreptomicină, ca substanțe active. Penicilina este un antibiotic din clasa β -lactaminelor, dihidrostreptomicina aparține clasei aminoglicozidelor.

Penicilina interferează cu formarea peretelui celular bacterian și exercită acțiune bactericidă caracterizată prin liză accentuată atunci când bacteriile se multiplică.

A fost demonstrată eficiența *in-vitro* a penicilinei împotriva bacteriilor aerobe Gram-pozitive cum ar fi *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus* β -haemolytic, streptococi, majoritatea actinomicetilor și *Erysipelothrix* spp. la bovine și suine. Bacteriile Gram-pozitive anaerobe sensibile includ majoritatea clostridiilor pentru suine și bovine. De asemenea s-a demonstrat că penicilina este eficientă *in-vitro* și asupra unor bacterii Gram-negative incluzând *Pasteurella multocida* și *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

În plus, reprezintă tratamentul ales, în terapia leptospirozei și împotriva spirochetei care determină boala Lyme, *Borrelia burgdorferi*.

Dihidrostreptomicina se leagă la receptorii subunităților 30s ale ribozomilor bacterieni și induce citirea greșită a informației genetice conținută de ARNm, determinând efectul bacteriostatic.

S-a demonstrat că dihidrostreptomicina este eficientă *in-vitro* împotriva organismelor Gram-negative cum ar fi *E. coli*, *Pasteurella* spp., *Salmonella* spp., și *Klebsiella* spp., cât și împotriva unor bacterii Gram-pozitive și leptospire.

Prin interferența cu sinteza peretelui celular, benzilpenicilina facilitează pătrunderea dihidrostreptomicinei în peretele celular, și determină o acțiune eficientă.

5.2 Particularități farmacocinetice

S-a studiat cinetica plasmatică a produsului Depomycin la speciile țintă: Atât pentru penicilină cât și pentru dihidrostreptomicină, în doze terapeutice, durata menținerii concentrațiilor serice detectabile este asemănătoare. Administrările repetate de Depomycin, la interval de 24 ore, nu au dus la acumularea de substanțe. Excreția se realizează în forme active, mai ales pe cale renală.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Citrat de sodiu dihidrat
Sulfoxilat formaldehidă de sodiu
Parahidroxibenzoat de metil (E218)
Lecitină
Apă pentru produse injectabile

6.2 Incompatibilități



În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider la 2°C- 8 °C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton care conține un flacon de 100 sau 250 ml din sticlă de tip II (Ph. Eur.) sau polietilenă tereftalat (PET), închis cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110260

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

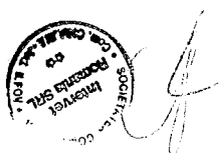
06-10-2004/15.09.2011

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Noiembrie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE CARTON pentru flacoanele de 100, 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPOMYCIN, suspensie injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**Substanțe active:**

Procain benzilpenicilină 200 mg/ml
(corespunzător la 200.000 UI procain benzilpenicilină)
Dihidrostreptomicină 200 mg/ml
(corespunzător la 278.9 mg/ml dihidrostreptomicină sulfat/ml)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI100 ml,
250 ml**5. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator, gastrointestinal, genital, în meningite, artrite, infecții ale pielii, produse de sau asociate cu bacterii sensibile la penicilină și/sau dihidrostreptomicină, la bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Bovine, porci, oi, cai intramuscular
Câini și pisici intramuscular sau subcutanat
Citiți prospectul înainte de utilizare.
Dacă este necesar tratamentul se va repeta de până la 3 ori, la interval de 24 ore.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 14 zile
Organe: 21 zile (bovine, porci); 35 zile (oi)
Lapte de vacă: 3 zile (6 mulsoari)

Nu se administrează cailor care sunt destinați consumului uman. Nu se administrează oilor în lactație care produc lapte pentru consum uman.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider la 2°C- 8 °C.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110260

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

< Lot >



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon de sticlă de tip II sau de polietilenă tereftalat de 100 ml sau 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPOMYCIN, suspensie injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**Substanțe active:**

Procain benzilpenicilină 200 mg/ml
(corespunzător la 200.000 UI procain benzilpenicilină)
Dihidrostreptomicină 200 mg/ml
(corespunzător la 278.9 mg/ml dihidrostreptomicină sulfat/ml)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 ml
100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator, gastrointestinal, genital, în meningite, artrite, infecții ale pielii, produse de sau asociate cu bacterii sensibile la penicilină și/sau dihidrostreptomicină, la bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Bovine, porci, oi, cai intramuscular
Câini și pisici intramuscular sau subcutanat
Citiți prospectul înainte de utilizare.
Dacă este necesar tratamentul se va repeta de până la 3 ori, la interval de 24 ore.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 14 zile
Organe: 21 zile (bovine, porci); 35 zile (oi)
Lapte de vacă: 3 zile (6 mulșori)

Nu se administrează cailor care sunt destinați consumului uman. Nu se administrează oilor în lactație care produc lapte pentru consum uman.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider la 2°C- 8 °C.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: cititi prospectul produsului..

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110260

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

< Lot >



PROSPECT

DEPOMYCIN, suspensie injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.l.,
Via Nettunense Km 20, 300
I – 04011 Aprilia (Latina)
Italia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPOMYCIN, suspensie injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici

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

Substanțe active:

Procain benzilpenicilină 200 mg./ml
(corespunzator la 200.000 UI procain benzilpenicilină)
Dihidrostreptomicină 200 mg/ml
(corespunzator la 278.9 mg/ml dihidrostreptomicină sulfat/ml)

Excipienti:

Sulfoxilat formaldehidă de sodiu
Parahidroxibenzoat de metil (E218)

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Este indicat pentru tratamentul infecțiilor produse de următorii germeni patogeni: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* și *Escherichia coli* precum stafilococi sensibili la penicilină, streptococi, *Pasteurella spp.*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus paragallinarum* și *E.coli* și împotriva *Actinobacillus pleuropneumoniae* sensibil la penicilină, *Arcanobacterium pyogenes*, *Bordetella bronchiseptica*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Streptococci suis*, Staphylococci, Streptococci, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.* și *E.coli*.

Este utilizat pentru tratamentul infecțiilor produse de acești germeni la nivelul tractului respirator, gastrointestinal, genital, în meningite, artrite, infecții ale pielii, produse de sau asociate cu bacterii sensibile la penicilină și/sau dihidrostreptomicină, la bovine, porcine, ovine, cabaline, câini și pisici.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cunoscute ca fiind alergice la penicilină sau dihidrostreptomicină. Nu se utilizează dacă se știe că sunt prezente microorganisme producătoare de β- lactamază.



6. REACȚII ADVERSE

Ocazional au fost observate reacții alergice. Au fost descrise fenomene de ototoxicitate.

La porci, administrarea produselor care conțin procain benzilpenicilină poate cauza, ocazional, pirexie tranzitorie, vomă, tremurături, apatie și incoordonare. La scroafele și scrofițele gestante, într-un număr mic de cazuri, s-au semnalat scurgeri vulvare care pot fi asociate cu avorturi.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doza dublă de Depomycin față de cea recomandată a fost bine tolerată sistemic.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, ovine, cabaline, câini, pisici

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

Bovine și cai: 1 ml Depomycin/ 25 kg g.v., intramuscular

Porci și oi: 1 ml Depomycin/ 20 kg g.v., intramuscular

Câini și pisici: 1 ml Depomycin/ 10 kg g.v., intramuscular sau subcutanat

Injecțiile pot fi repetate la interval de 24 ore, până la 3 zile consecutiv, în funcție de situația clinică.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se administrează pe cale intramusculară la bovine, porci, oi, și cai, și pe cale subcutanată sau intramusculară la câini și pisici.

Repetarea injecțiilor trebuie realizată în locuri diferite. La administrarea produsului se vor respecta măsurile uzuale de asepsie. A se agita energic înainte de utilizare.

Pentru a administra doza corectă trebuie determinată cu exactitate greutatea corporală a animalului, pentru a evita subdozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 14 zile

Organe: 21 zile (bovine, porci); 35 zile (oi)

Lapte de vacă: 3 zile (6 mulsori)

Nu se administrează cailor care sunt destinați consumului uman. Nu se administrează oilor în lactație care produc lapte pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider la 2°C - 8°C.

Valabilitate:

A nu se utiliza după data expirării înscrisă pe cutia de carton sau pe eticheta flaconului.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

A se utiliza cu atenție la animale cunoscute cu boli ale rinichilor sau disfuncții renale.



A nu se depăși doza și perioada de tratament recomandată.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la penicilină sau dihidrostreptomycină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Poate apărea antagonism între Depomycin și preparatele bacteriostatice și de asemenea pot apărea bacterii rezistente care să prezinte rezistență încrucișată față de alte antibiotice β -lactamice sau aminoglicozide.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație. Nu s-au observat efecte fetotoxice sau efecte adverse asupra numărului de produși, după administrarea produsului Depomycin. Atât penicilina cât și streptomycină apar în laptele animalelor tratate. Nu s-au observat efecte adverse la animalele nou-născute.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doza dublă de Depomycin, față de cea recomandată, a fost bine tolerată sistemic.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal 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

Noiembrie 2016

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie de carton care conține un flacon de 100 sau 250 ml din sticlă de tip II (Ph. Eur.) sau polietilenă tereftalat (PET).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



Numai pentru uz veterinar.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

