

ЛИСТОВКА
ДИХИДРОСТРЕПТОМИЦИН инж. - БГ
За говеда, овце, кози, свине и кучета

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба:

PROVET S.A.
Eleftherias Avenue 120, Eleousa Zitsa Ioannina, 45500
Greece

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

PROVET S. A.
Nikiforou Foka & Agion Anargiron str., Thesi Vrago 19 300 Aspropyrgos
Greece

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

ДИХИДРОСТРЕПТОМИЦИН инж. - БГ

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

1 ml съдържа:

Активна субстанция:

250 mg dihydrostreptomycin (като dihydrostreptomycin sulfate)

Експципиенти:

натриев цитрат, натриев формалдехид сулфоксилат, метил парахидроксибензоат, вода за инжекции.

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на заболявания, причинени от бактерии, чувствителни към dihydrostreptomycin.
Лертоспироза при свине, говеда и кучета, салмонелоза при телета, инфекции на гастроинтестиналния тракт, ендометрити при всички видове, паратифен аборт при овце, пастъорелоза при всички видове, генерализирани стафилококови и стрептококови инфекции, следродилни инфекции.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при инфекции, причинени от резистентни щамове.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от експципиентите.

Да не се използва при животни с нарушена чернодробна функция и бъбречна недостатъчност.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

При реакции на свръхчувствителност лечението трябва да се прекрати незабавно.

Dihydrostreptomycin е ототоксичен и нефротоксичен.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце, кози, свине и кучета.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИНИ НА ПРИЛАГАНЕ

Интрамускулно или подкожно приложение.

Препоръчителната доза dihydrostreptomycin варира от 5 до 30 mg/kg телесна маса (т. м.). Точната доза се определя от ветеринарен лекар според тежестта на заболяването, възрастта и вида на животното. Препоръчителната доза е 10 mg/kg т. м.:

Говеда (400 kg т. м.): 10 mg/kg т. м. или 16 ml DIHYDROSTREPTOMYCIN inj. - BG на животно.

Овце кози и свине (50 kg т. м.): 10 mg/kg т. м. или 2 ml DIHYDROSTREPTOMYCIN inj. - BG на животно.

Кучета (25 kg т. м.): 10 mg/kg т. м. или 1 ml DIHYDROSTREPTOMYCIN inj. - BG на животно.

За да се поддържат терапевтичните нива на dihydrostreptomycin в кръвния серум, горепосочените дози трябва да се повтарят на всеки 12 часа в период от 3-4 дни, според курса на лечение на заболяването.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Мястото на приложение трябва да се сменя при всяко инжектиране, особено при подкожно приложение.

10. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Месо и вътрешни органи: 6 дни.

Мляко: 72 часа.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Да не се прилага интравенозно, поради опасност от възникване на шок.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към dihydrostreptomycin трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от предпазни ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт.

Бременност:

Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:
Едновременното прилагане с други потенциално нефротоксични антибактериални продукти може да повиши нефротоксичността.
Едновременното прилагане с аминокликозиди и миорелаксанти може да предизвика нервно-мускулна блокада.
Едновременното прилагане с диуретици, като furosemide може да предизвика повишена ототоксичност.
При прилагане по време на анестезия с халотан може да предизвика силна супресия на сърдечната дейност.
Аминокликозидите проявяват синергично действие при едновременно приложение с β -лактамаза чувствителни пеницилини.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.
Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

02/2022

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Стъклен флакон тип II от 100 ml с гумена запушалка и алуминиева капачка.
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

Възраждане-Касис ООД
бул. България 102-4, ВГ Ловеч 5500
Тел: + 359 68 604 111

ПРОФ. Д-Р ХРИСТО ДАСКАЛОВ, ДВМ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

