

# SULFAT DE MAGNEZIU FP 1000 mg/g

pulbere orală pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini

## 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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PASTEUR - FILIALA FILIPEȘTI S.R.L.

Str. Principală nr. 944

Filipeștii de Pădure, jud. Prahova

România

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SULFAT DE MAGNEZIU FP, 1000 mg/g, pulbere orală pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini.

Sulfat de magneziu heptahidrat

## 3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

1 g produs conține:

### Substanța activă

Sulfat de magneziu heptahidrat 1 g

## 4. INDICAȚII

În tratamentul constipației acute, a indigestiilor prin supraîncărcare, a intoxicațiilor și a edemelor (în asociație cu o medicație specifică), la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine și câini.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu vârsta înaintată, la cele deshidratate precum și la animalele cu insuficiență renală.

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă.

## 6. REACȚII ADVERSE

În mod normal, 20% din magneziu este absorbit în mod sistemic și eliminat prin rinichi. Dacă absorbția este excesivă sau eliminarea prin rinichi este insuficientă, atunci se poate produce o hipermagnezie și poate apărea o alcaloză metabolică.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Porcine
- Câini

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală în breuvaje, de obicei o singură doză, după prepararea unei soluții saline de sulfat de magneziu în proporție de 1 parte sulfat de magneziu și 5 părți apă de băut, astfel:

- Cabaline: 200-500 g produs diluat/animal
- Bovine: 400-800 g produs diluat/animal
- Ovine, Caprine: 40-100 g produs diluat/animal
- Porcine: 25-50 g produs diluat/animal
- Câini: 10-25 g produs diluat/animal

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta dozele recomandate.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

Lapte: zero zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, bine închis, ferit de acțiunea directă a luminii, în locuri uscate, la temperaturi sub 25°C.

A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 3 luni

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă)

Animalele aflate sub tratament vor fi alimentate cu cantități suficiente de apă, pentru a preveni deshidratarea.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul medicinal veterinar va fi administrat numai la indicațiile medicului veterinar.

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

A se manipula produsul medicinal veterinar cu grijă.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să intre în contact cu pielea sau mucoasele și nu trebuie inhalat. Când se diluează sau se manipulează produsul, se utilizează echipament de protecție corespunzător. În cazul inhalării semnificative de pulbere, părăsiți atmosfera contaminată și respirați aer proaspăt; dacă persistă senzația de disconfort adresați-vă medicului.

În cazul în care are loc contactul cu pielea, spălați zona afectată cu săpun și apă. Dacă produsul medicinal veterinar intră în contact cu ochii, spălați cu apă din abundență, iar dacă iritația persistă, adresați-vă medicului.

Spălați-va mâinile după utilizare.

În caz de ingestie accidentală, beți apă din abundență și solicitați asistență medicală.

### **Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Se poate utiliza în perioada de gestație sau lactație.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Purgativele saline pe cale orală pot influența absorbția altor medicamente luate simultan, datorită micșorării duratei tranzitului intestinal în general. Diminuează acțiunea fierului, tetraciclinelor, streptominei.

Efectele depresive ale ionului de magneziu pot fi ușor antagonizate prin administrarea intravenoasă de săruri de calciu (clorură sau gluconat de calciu).

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

În caz de supradozare sau de alimentare cu prea puțină apă de băut, poate apărea o eliminare masivă de lichide, ceea ce conduce la deshidratarea organismului. Aceasta poate fi preîntâmpinată prin alimentarea cu cantități suficiente de apă.

Dacă se depășesc dozele recomandate la bovine sau dacă animalul suferă de afecțiuni intestinale și renale (absorbție prea intensă, eliminare prea înceată) pot apărea decubit, apatie, lipsa reflexelor (cu excepția reflexului palpebral și cel cornean), hipotermie, bradipnee cu respirație profundă (uneori sforăituri), parametrii cardiaci fiind în schimb în limite normale.

### **Incompatibilități**

Nu se vor administra concomitent medicamente pe bază de tetraciline sau fier.

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

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

August 2015

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Prezentare:**

Pungi de polipropilenă multistrat, laminate metalic x 50 g, 100 g, 200 g, 250 g, 400 g, 500 g, 1 kg și saci PE / hârtie x 10 kg, 15 kg, 20 kg

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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