

Engemycin LA

soluție injectabilă pentru bovine, suine, cabaline

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 Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.L.,
Via Nettunense Km 20, 300 I – 04011 Aprilia,
Italia

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Engemycin LA, soluție injectabilă pentru bovine, suine, cabaline
Oxitetraciclina

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

Oxitetraciclina 20 g per 100 ml

INDICAȚII

În tratamentul infecțiilor sistemice și locale cauzate sau asociate cu microorganisme sensibile la oxitetraciclina.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oxitetraciclina sau tetraciclina.

REAȚII ADVERSE

După administrarea intramusculară, la cal pot apărea reacții locale trecătoare. Aceste reacții dispar fără tratament și pot fi reduse prin limitarea administrării volumului de produs la locul de injectare.

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

SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine, cabaline, ovine

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

Calea de administrare:

Se administrează prin injectări intramusculare profunde.

Dozaj:

1 ml/10 kg greutate corporală (echivalent cu 20 mg OTC/kg g.c.)

Dacă este necesar, tratamentul se repetă după 60-72 ore.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se recomandă să nu se administreze într-un singur punct volumul de produs mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la ovine și suine.

Utilizați seringi sterile și măsurile de precauție adecvate aseptiei pe parcursul administrării produsului.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carnea și organele animalelor tratate, pot fi utilizate pentru consumul uman după un timp de așteptare de 28 de zile pentru ovine și suine și 14 zile pentru bovine, de la ultimul tratament.

Laptele de la animalele tratate se poate utiliza pentru consumul uman după un timp de așteptare de 96 ore (8 mulsori) de la ultimul tratament.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C și a se proteja de lumină.

Nu utilizați produsul după data expirării marcată pe cutie.

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

ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

La animalele tinere la care dentiția este în faza de creștere, dozele mari de tetraciclina pot produce decolorarea dinților.

Injectările intravenoase trebuie administrate lent, în interval de cel puțin 1 minut.

Utilizarea produsului trebuie bazată pe teste de sensibilitate.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetraciclina trebuie să evite contactul cu produsul veterinar.

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

Nu există contraindicații în utilizarea produsului ENGEMYCIN LA, la doza recomandată în timpul gestației și lactației, cu toate că, utilizarea tetraciclinelor în timpul dezvoltării dentiției, inclusiv în ultimul trimestru de sarcină, poate duce la decolorarea dinților.

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.

Animalele tratate vor fi izolate pe toată perioada tratamentului iar dejecțiile vor fi colectate și distruse.

ALTE INFORMAȚII

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