

## Mamifort Secado

suspensie intramamară pentru bovine

### 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 producător:

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Av/ Párroco Pablo Diez, 49-57

24010 LEON – SPANIA

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MAMIFORT SECADO, suspensie intramamară pentru bovine

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Compoziție per seringă:

**Substanțe active:**

Ampicilină (trihidrat) 250 mg

Cloxacilină (benzatinica) 500 mg

**Excipienți:**

Butilhidroxitoluen (BHT ) 1,6 mg

Excipient până la 8 g.

### 4. INDICAȚIE

Tratamentul mastitelor cauzate de germeni sensibili la substanțele active la vacile de lapte în perioada de repaus mamar.

Asocierea între cele două antibiotice este eficace împotriva:

Bacterii Gram (+) *Staphylococcus aureus* (chiar și tulpinile penicilin-rezistente)

*Streptococcus spp.* (chiar și enterococ)

*Corynebacterium phyogenes*

*Clostridium perfringens*

*Clostridium pseudotuberculosis*

*Listeria monocytogenes*

*Bacillus anthracis*;

Bacterii Gram (-) : *Haemophilus influenzae*

*Escherichia coli*

*Salmonella spp.*

*Shigella spp.*

*Proteus mirabilis*

*Proteus morgani.*

*Brucella spp.*

*Neisseria spp.*

*Bordetella pertussis*

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la peniciline sau la oricare dintre excipienți.

Animalele cu antecedente alergice la cefalosporine trebuie tratate cu precauție.

## 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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

## 7. SPECIIȚINTĂ

Vaci de lapte în timpul perioadei de repaus mamar.

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

Administrare intramamară.

250 mg ampicilină trihidrat + 500 mg cloxacilină benzatinică / sfert (echivalentul a 1 seringă MAMIFORT SECADO / sfert) în doză unică.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Tratamentul trebuie efectuat la începutul perioadei de repaus mamar.

După muls, înaintea administrării produsului, sferturile trebuie dezinfectate foarte bine cu soluție antiseptică.

După administrare masați ugerul pentru a facilita difuzarea produsului.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 26 zile.

Lapte: 30 zile + 96 ore (colostru).

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C și ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe seringă.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Precauții speciale pentru utilizare

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriene izolate de la animale. Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție.

Nu se cunosc.

### Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

A nu se administra în perioada de lactație.

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

A nu se administra concomitent cu alte antibiotice bacteriostatice.

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

Având în vedere faptul că doza maximă tolerabilă este de 5 ori doza recomandată, intoxicarea prin supradozare este foarte puțin probabilă.

#### **Incompatibilități**

Există incompatibilități farmacologice cu cloranfenicolul, tetraciclinele, novobiocinele și vitamine din grupul B.

De asemenea, există incompatibilități cu soluțiile apoase și hidrolizatul de proteine.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau 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**

-

#### **15. ALTE INFORMAȚII**

##### **Natura și compoziția ambalajului:**

Seringă din polietilenă de joasă densitate conținând 8 g de produs.

Cutie din carton conținând 4 seringi.

Găleată din polipropilenă plastic conținând 48 seringi.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.