

# Multiject IMM

suspensie intramamară pentru bovine (vacii în lactație)

## 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: Norbrook Laboratories (Ireland), Limited Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Irlanda.

Producător responsabil pentru eliberarea seriei: Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Irlanda de Nord sau

Norbrook Manufacturing Ltd, Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Irlanda.

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MULTUECT IMM, suspensie intramamară pentru bovine (vacii în lactație)

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

1 g conține:

### Substanțe active:

Procain benzilpenicilină 20\* mg

Streptomycină sulfat 20 mg

Neomicină sulfat 20\* mg

Prednisolon 2\* mg

\* adăugarea unui surplus de 10%

## 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Multiject IMM este indicat în tratamentul mastitelor acute și subacute (asociate cu dureri și inflamații) la vacile în lactație cauzate de bacterii sensibile la substanțele active.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

## 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii în lactație).

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

Produsul se administrează intramamar, astfel: conținutul unei seringi se va administra în fiecare sfert al ugerului prin canalul mamelonar imediat după mulgere, odată pe zi, timp de trei zile consecutiv.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de administrare se recomandă curățirea și dezinfectarea glandei mamare și se va avea grijă a nu se contamina duza injectorului.

## 10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile.

Lapte: 72 ore.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Seringa este pentru o singură utilizare. Seringile utilizate parțial trebuie eliminate.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALE (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale. Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate conduce la scăderea eficacității tratamentului.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate după administrare, inhalare, ingerare sau în contact cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate provoca efecte adverse la cefalosporine și vice versa. Reacțiile alergice la aceste substanțe în unele cazuri pot fi serioase.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la astfel de preparate trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se manipula produsul cu atenție pentru a evita orice expunere, a se lua toate precauțiile recomandate. La manipularea produsului este necesar să purtați mănuși de protecție, pentru a evita contactul cu pielea.

În cazul în care, după expunere, apar simptome (arsuri ale pielii), solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Umflarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultate în respirație sunt simptome serioase și necesită îngrijire medicală imediat.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestație și lactație:

Produsul poate fi administrat animalelor gestante și în lactație.

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

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

09.2019

## 15. ALTE INFORMAȚII

Seringă intramamă albă din LDPE de 5 g, cu un piston de culoare albă sau galbenă, închisă cu capac din LDPE de culoare albă sau galbenă.

Cutie, de carton cu 24 seringi.

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

SC MARAVET S.R.L., Baia Mare, cod 430016, str. Maravet nr. 1, România, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)