

# PENSTREP-JECT

suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini și pisici

## 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Prodivet Pharmaceuticals s.a./n.v.  
Hagbenden 39C  
B-4731 Eynatten - Belgia

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PENSTREP-JECT, suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini și pisici

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

1 ml produs conține:

### Substanțe active:

Benzilpenicilină procainică 200 000 UI /ml  
Dihidrostreptomycină sulfat 200 mg /ml

### Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil 1,5 mg

## 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Penstrep-ject este indicat în tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii sensibile la penicilină și streptomycină la bovine, ovine, porcine, câini și pisici.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.  
Dihidrostreptomycină este contraindicată în cazul disfuncțiilor renale.

## 6. REACȚII ADVERSE

Pot apare reacții de hipersensibilitate la bovine.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine, câini și pisici

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

Penstrep-ject se va administra pe cale intramusculară în următoarele doze:

0,5 - 2 ml produs / 10 kg greutate corporală, timp de 3 - 5 zile.

Interval între administrări: 12-24 ore.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cu acuratețe pentru a se evita subdozarea.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați bine înainte de utilizare.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

Lapte: 3 zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în loc întunecos, la temperaturi cuprinse între 2°C-8°C.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

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

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există

### Precauții speciale pentru utilizare Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informațiile epidemiologice locale despre sensibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanțele active și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

### 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 cazul autoinjectării accidentale se va apela la medic, arătându-i-se prospectul sau eticheta produsului.

Evitați contactul direct cu pielea și ochii.

Purtați echipament de protecție atunci când administrați produsul.

În caz de contact accidental cu ochii sau pielea, spălați zona afectată cu apă curată din abundență. Dacă apar iritații, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului eticheta produsului.

Spălați mâinile și pielea afectate imediat după manipularea produsului.

A nu se fuma și a nu consuma alimente sau băuturi în timpul manipulării produsului.

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

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

A nu se administra împreună cu antibiotice bacteriostatice, cu alți agenți potențial nefrotici și cu relaxante musculo-scheletice sau la animalele sub anestezie cu halotan.

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

Tratamentul prelungit cu dihidrostreptomycină poate determina blocaj neuromuscular cu oprirea respirației, depresie cardiovasculară și nefroză.

#### **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. Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată durata tratamentului iar dejecțiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

#### **15. ALTE INFORMAȚII**

##### **Prezentare:**

Flacon de sticlă de tip II, de 100 ml și 250 ml, transparent, închis cu un dop cenușiu de brombutil și un capac albastru dungat.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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