

## Eres Injectable

2,74 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cabaline, porcine, câini și pisici

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul:

LABORATORIOS CALIER, S.A.

C/. Barcelonès, 26 (Plà del Ramassà)

LES FRANQUESES DEL VALLES, (Barcelona) SPANIA.

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ERES INJECTABLE, 2,74 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cabaline, porcine, câini și pisici

Bromhexin clorhidrat

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

1 ml soluție injectabilă conține:

**Substanță activă:**

Bromhexin clorhidrat            2.74 mg

**Excipienți:**

Metil Parahidroxibenzoat    0,7 mg

Propil Parahidroxibenzoat   0,3 mg

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul este recomandat la bovine, cabaline, porcine, câini și pisici în tratamentul bolilor respiratorii care implică o creștere anormală a cantității de mucus și/ sau a vâscozității acestuia.

### 5. CONTRAINDICAȚII

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

Nu se utilizează în caz de edem pulmonar.

Nu se utilizează la cabalinele destinate consumului uman.

### 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. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, porcine, câini și pisici.

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

- la **bovine** cu o greutate cuprinsă între 50 și 200 kg greutate corporală, doza este de 0,18 ml produs /kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.
- la **bovine** cu o greutate cuprinsă între 200 și 500 kg greutate corporală, doza este de 0,073 - 0,18 ml produs / kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.
- la **porcine** cu o greutate cuprinsă între 5 și 25 kg greutate corporală, doza este de 0,18 - 0,36 ml produs /kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.
- la **porcine** cu o greutate cuprinsă între 25 – 100 kg greutate corporală, doza este de 0,18 ml produs/kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.  
Pentru animalele a căror greutate este  $\geq$  100 kg greutate corporală, doza este de 0,073 - 0,18 ml produs / kg, timp de 5 zile consecutiv.
- **cabaline:**
  - o între 50 - 200 Kg greutate corporală, doza este de 0,18 ml ERES INJECTABLE / Kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv;
  - o între 200 - 500 Kg greutate corporală, doza este de 0.073 - 0.18 ml ERES INJECTABLE / Kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.

– la **câini și pisici** doza este 0,18 - 0,36 ml produs / kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.  
Produsul se administrează pe cale intramusculară.

#### **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului.

#### **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

- porcine: 0 zile;
- bovine: 0 zile.

Cabaline: carnea și organele, laptele provenite de la animalele tratate nu se dau în consum uman.

Bovine: laptele provenit de la animalele tratate nu se dă în consum uman.

#### **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperatura sub 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării menționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului după prima deschidere a flaconului: 28 zile.

#### **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

##### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

##### **Precauții speciale pentru utilizare**

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

În boli respiratorii de origine bacteriană, administrați cu antibiotice și/sau sulfamide.

În caz de bronșită verminoasă, administrați produsul la 3 zile de la utilizarea antihelminticului.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la bromhexin sau excipienți vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

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

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

Nu au fost descrise contraindicații în timpul acestor perioade.

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

Nu se cunosc.

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

Bromhexinul are o marjă mare de siguranță.

Nu se vor depăși dozele recomandate.

##### **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 apele 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. ALTE INFORMAȚII**

*Ambalaj primar:*

Flacon din sticlă transparentă de tip II x 100 ml, prevăzut cu dop din cauciuc bromobutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

*Ambalaj secundar:*

Cutie de carton x 1 flacon x 100 ml.

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