

HIPRALONA ENRO-I

50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și suine

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135.

17170 AMER (Girona) SPANIA Tel. +34 972 430660 Fax +34 972 430661 e-mail: hipra@hipra.com

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

1 ml produs conține:

Substanța activă: 50 mg

Enrofloxacină

INDICAȚIE (INDICAȚII):

Produsul este recomandat la bovine în tratamentul pasteurelozei, colibacilozei și a salmonelozei. La suine este recomandat în tratamentul colibacilozei

CONTRAINDICAȚII :

Nu se utilizează pentru animalelor în creștere.

Nu se utilizează pentru la animalele cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru la animalele diagnosticate cu insuficiență renală sau hepatică.

EFECTE ADVERSE:

Pot apărea leziuni locale la locul injectării.

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

SPECII ȚINTĂ:

Bovine și suine

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

Cale de administrare: Intramuscular.

Doza recomandată este de 2,5 mg de enrofloxacină/ kg greutate corporală, echivalent cu 0,5 ml produs /10 kg greutate corporală la fiecare 24 ore, timp de 3 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Bovine: Carne și organe: 12 zile, Laptele provenit de la animalele tratate nu va fi destinat consumului uman.

Suine : Carne și organe: 8 zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

Nu sunt necesare condiții de depozitare speciale.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Fluorochinolonele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele care, în condiții clinice, răspund mai puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene. 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 duce la creșterea prevalenței rezistenței la enrofloxacină și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa chinolonelor ca urmare a rezistenței încrucișate.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone trebuie să evite contactul cu acest produs. Evitați contactul produsului cu pielea și ochii. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă. Dacă apar iritații consultați un medic caruia îi arătați eticheta sau prospectul produsului. După utilizare spălați mâinile și zonele cutanate expuse. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat. A nu se utiliza în perioada gestației sau în perioada de lactație. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune. A nu se administra împreună cu antibiotice bacteriostatice (cloramfenicol, tetraciline și macrolide).

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

În caz de supradozare apar simptome de stimulare nervoasă, caz în care se va întrerupe tratamentul.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Prezentare:

Cutie de carton care conține 1 flacon de sticlă de 100 ml.

Cutie de carton care conține 12 flacoane de sticlă de 100 ml

HIPRALONA ENRO-I,

50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și suine

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135.

17170 AMER (Girona) SPANIA Tel. +34 972 430660 Fax +34 972 430661 e-mail: hipra@hipra.com

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

1 ml produs conține:

Substanța activă: 50 mg

Enrofloxacină

INDICAȚIE (INDICAȚII):

Produsul este recomandat la bovine în tratamentul pasteurelozei, colibacilozei și a salmonelozei. La suine este recomandat în tratamentul colibacilozei

CONTRAINDICAȚII :

Nu se utilizează pentru animalelor în creștere.

Nu se utilizează pentru la animalele cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru la animalele diagnosticate cu insuficiență renală sau hepatică.

EFECTE ADVERSE:

Pot apărea leziuni locale la locul injectării.

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

SPECII ȚINTA:

Bovine și suine

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

Cale de administrare: Intramuscular.

Doza recomandată este de 2,5 mg de enrofloxacină/ kg greutate corporală, echivalent cu 0,5 ml produs /10 kg greutate corporală la fiecare 24 ore, timp de 3 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Bovine: Carne și organe: 12 zile, Laptele provenit de la animalele tratate nu va fi destinat consumului uman.

Suine : Carne și organe: 8 zile

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

Nu sunt necesare condiții de depozitare speciale.

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Fluorochinolonele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele care, în condiții clinice, răspund mai puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene. 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 duce la creșterea prevalenței rezistenței la enrofloxacină și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa chinolonelor ca urmare a rezistenței încrucișate.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone trebuie să evite contactul cu acest produs. Evitați contactul produsului cu pielea și ochii. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă. Dacă apar iritații consultați un medic caruia îi arătați eticheta sau prospectul produsului. După utilizare spălați mâinile și zonele cutanate expuse. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat. A nu se utiliza în perioada gestației sau în perioada de lactație. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune. A nu se administra împreună cu antibiotice bacteriostatice (cloramfenicol, tetraciline și macrolide).

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

În caz de supradozare apar simptome de stimulare nervoasă, caz în care se va întrerupe tratamentul.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Prezentare:

Cutie de carton care conține 1 flacon de sticlă de 100 ml.

Cutie de carton care conține 12 flacoane de sticlă de 100 ml