

Procapen Injector 3g suspensie intramamară pentru bovine

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

Deținător al autorizației de comercializare și producător responsabil cu eliberarea seriilor de produs:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
D-48308 Senden-Bösensell
Germania

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Procapen Injector 3g, suspensie intramamară pentru bovine
Benzilpenicilină procainică

DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVĂ ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare seringă intramamară de 10 ml conține o suspensie de culoare albă până la gălbuie:

Substanța activă:

Benzilpenicilină procainică 1 H₂O 3,0 g

INDICAȚII

Pentru tratarea infecțiilor ugerului cauzate de stafilococi și streptococi sensibili la benzilpenicilină la bovinele de lapte.

CONTRAINDICAȚII

A nu se folosi în caz de:

- rezistență la peniciline
- infecții cu patogeni ce conduc la producerea de β-lactamază
- hipersensibilitate cunoscută la penicilină, cefalosporine sau procaină sau la unul dintre excipienții produsului Procapen Injector
- disfuncție renală gravă cu oligurie sau anurie.

REAȚII ADVERSE

Reacții alergice (șoc anafilactic, reacții alergice cutanate).

Pot apărea reacții alergice la animalele cu o sensibilitate la penicilină (șoc anafilactic, reacții alergice cutanate). Deoarece produsul conține polividonă, este posibilă apariția unor cazuri rare de reacții anafilactice la bovine.

În caz de apariție a unei reacții adverse, animalul trebuie tratat în funcție de simptomatologia apărută:

Contramăsurile adecvate cazurilor de reacții alergice includ:

- Anafilaxie: epinefrină (adrenalină) și glucocorticoizi cu administrare intravenoasă;
- În caz de reacții alergice cutanate: antihistaminice și/sau glucocorticoizi.

Dacă observați apariția unor efecte grave sau a altor efecte, ce nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să consultați medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaca de lapte).

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

Pentru administrarea intramamară:

3,0 g de benzilpenicilină procainică pentru fiecare sfert de uger afectat de boală (= 3.000.000 U.I. de penicilină), respectiv: 1 Procapen Injector pentru fiecare sfert afectat de boală la fiecare 24 de ore timp de 3 zile consecutive.

Dacă nu apare o ameliorare clară a situației după 2 zile de tratament, se recomandă verificarea diagnosticului și schimbarea tratamentului, dacă este nevoie.

În cazurile de mastită cu simptome sistemice, se va administra simultan și un antibiotic parenteral.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Toate sferturile de uger trebuie să fie mulse cu grijă imediat înainte de fiecare administrare. După ce mameloanele și vârful mameloanelor au fost curățate și dezinfectate, se administrează câte 1 Procapen Injector pentru fiecare sfert de uger.

A se agita înainte de utilizare!

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 5 zile;
Lapte: 6 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
A se păstra la frigider (2°C - 8°C).
A se feri de lumină.
A nu se folosi după data expirării marcată pe etichetă.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

În caz de inflamare gravă a unui sfert din uger, de inflamare a unui canal galactofor și/sau deplasare a unui canal galactofor cauzată de ocluzia cu detritus se va acorda o atenție specială administrării produsului Procacpen Injector. Se recomandă ca administrarea să aibă loc pe baza unei antibiogramme. Folosirea inadecvată a produsului poate cauza creșterea rezistenței bacteriilor la penicilină. Utilizarea produsului se va face în conformitate cu politicile oficiale și locale cu privire la medicamentele antimicrobiene.

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

- *Penicilinele și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate (reacții alergice) în urma injectării, inhalării, ingerării sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și viceversa. Uneori pot apărea reacții alergice grave la aceste substanțe.*
- *Nu manevrați acest produs dacă știți că aveți o sensibilitate la peniciline sau cefalosporine sau dacă vi s-a recomandat să nu lucrați cu astfel de preparate.*
- *Manevrați cu mare atenție produsul pentru a evita riscul de expunere prin contact accidental cu pielea sau cu ochii. Persoanele la care apar reacții după contactul cu produsul trebuie să evite orice manevrare viitoare a produsului (și a altor produse cu conținut de penicilină și cefalosporină).*
- *Se recomandă să purtați mănuși la manevrarea sau administrarea produsului. Spălați pielea expusă la produs după utilizarea acestuia. În caz de contact cu ochii, spălați insistent ochii sub jet de apă, folosind o cantitate mare de apă curată.*
- *Dacă după expunerea la produs apar simptome precum erupții pe piele, cereți sfatul medicului și arătați-i această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile în respirație sunt simptome mai grave ce necesită consultarea imediată a medicului.*

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

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar pe durata gestației.

Interacțiunea cu alte produse medicamentoase și alte forme de interacțiune

Din cauza riscului unei posibile incompatibilități, produsul nu trebuie utilizat în combinație cu alte produse medicinale de uz intramamar. Există posibilitatea apariției unei reacții antagonice față de antibiotice și medicamente chimioterapeutice cu efect bacteriostatic rapid. Efectul aminoglicozidelor poate fi amplificat de peniciline. Excreția benzilpenicilinei este întârziată de fenilbutazonă și de acidul acetilsalicilic. Penicilinele solubile în apă sunt incompatibile cu ionii metalici, aminoacizii, acidul ascorbic, heparina și complexul de vitamine B. Inhibitorii de colinesterază întârzie descompunerea procainei.

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

Tratamentul nu va fi întrerupt înainte de vreme decât după consultarea medicului veterinar deoarece este posibil ca acest lucru să cauzeze dezvoltarea unor tulpini bacteriene rezistente.

Incompatibilități

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

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.

ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalare: Cutie de carton conținând 24 de seringi intramamare a câte 10 ml.