

Multibio D

suspensie injectabilă pentru cabaline, bovine si porcine

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

VIRBAC, 1^{ere} ave nu e - 2065 m – LID, 06516 Carros, Franța

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Multibio D, suspensie injectabilă pentru cabaline, bovine si porcine

Ampicilina, colistin sulfat, dexametazona acetat

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml suspensie conține:

Substanțe active:

Ampicilină (anhidra)	100 mg
Colistin sulfat	25000 UI
Dexametazona acetat	0,25 mg

Excipienți:

Butilhidroxianisol	0,18 mg
Alcool benzilic	0,009 ml

4. 4 INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor acute la cabaline, bovine si porcine:

- Infecții gastro-intestinale, în special diaree neonatală la vitei, porcei și mânji
- Septicemii
- Infecții respiratorii: angine, bronșite și pneumonii
- Infecții ale tractului urinar
- Infecții localizate (artrite, infecții ale tractului genital)
- Mastite
- Sindromul M.M.A.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animalele sensibile la substanțele active, la oricare dintre excipienți sau la iepuri, hamsteri sau porcușori de Guineea.

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

Cabaline, bovine si porcine

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

Se injectează 1 ml produs pe 10 kg greutate corporală, o data la 12 ore, timp de trei zile consecutiv.

Se administrează pe cale intramusculară, subcutanată sau intraperitoneală.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil astfel încât să se evite subdozarea. Se administrează pe cale intramusculară, subcutanată sau intraperitoneală.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Flaconul se agita energic înainte de administrare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Cabaline, bovine, porcine:

Came și organe: 14 zile

Lapte (bovine): 6 mulsori.

Nu se va administra la iepele al căror lapte este destinat consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe eticheta.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizare

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. 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 substanțele active și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucișate.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active ar trebui să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Manevrați cu grijă acest produs pentru a evita expunerea, luând toate precauțiile recomandate.

Dacă apar simptome ale expunerii, cum ar fi iritația pielii, se va cere sfatul unui medic arătându-i prospectul sau eticheta produsului. Inflamarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultățile de respirație sunt simptome severe care necesită îngrijire medicală de urgență. Spălați-vă pe mâini după fiecare utilizare.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

A nu se administra la femele gestante în ultima treime a gestației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Nu se va depăși doza recomandată.

Incompatibilități

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

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la metoda 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

Martie 2015

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare:

Flacoane din sticla de tip II x 100ml; x 250 ml
Cutie de carton x 12 flacoane x 100 ml fiecare
Cutie de carton x 1 flacon x 100 ml
Cutie de carton x 1 flacon x 250 ml
Cutie de plastic x 1 flacon x 250 ml

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