

PATHOZONE

250 mg/seringă, 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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road
Sandwich,
Kent CT13 9NJ
Marea Britanie

Producător pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Borgo San Michelle (LT),
SS 156, Km 50,
Latina
Italia

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PATHOZONE, 250mg/seringă, suspensie intramamară pentru bovine.
Cefoperazona

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

O seringă cu 10 ml produs conține:

Substanța Activă

Cefoperazona	250 mg
(ca și sare sodică)	258,53 mg

Excipienți

Alfa-tocoferol	4,6 mg
----------------	--------

INDICAȚII

Produsul este indicat la vacile în lactație pentru tratamentul mastitelor clinice produse de germeni patogeni sensibili la acțiunea cefoperazonei, de exemplu:

- *Streptococcus dysgalactiae*
- *Streptococcus uberis*
- *Streptococcus agalactiae*
- *Staphylococcus aureus*
- *Escherichia coli*
- *Arcanobacterium (Corynebacterium) pyogenes*
- *Pseudomonas aeruginosa*
- *Micrococcus* spp.
- *Klebsiella* spp.

CONTRAINDICAȚII

Produsul este contraindicat la animalele care sunt cunoscute ca au prezentat reacții alergice la cefalosporine sau care au disfuncționalități grave ale funcției renale.

Există posibilitatea rară a reacțiilor încrucisate ale produsului cu alte antibiotice beta-lactamice.

REAȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacile în lactație)

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

Produsul se administrează intramamar, în doză unică. Conținutul unei seringi de 10 ml trebuie golit în fiecare sfert de mamă afectată, imediat după muls.

Înainte de administrare, mamelonul se va curăța și dezinfecta.

Se va introduce conținutul seringii în mamelon.

Se va masa ușor pentru difuzia medicamentului.

Se va mulge în continuare normal la fiecare 12 ore.

Ameliorarea se va observa după 48 de ore iar vindecarea clinică se va observa după 3 – 5 zile de la administrarea unică.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de injectare, mamelonul se va curăța și dezinfecta.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile (Animalele nu trebuie să fie abatorizate pentru consum uman în timpul tratamentului).

Lapte: Laptele destinat consumului uman nu trebuie colectat în timpul tratamentului.

Laptele destinat consumului uman nu trebuie colectat înainte de 84 ore de la ultimul tratament.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor

A se păstra în loc uscat sub 25°C.

A nu se utiliza după data expirării care este declarată pe etichetă.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la bovine.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi serioase. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil (sau dacă ați fost sfătuit să nu efectuați aceste pregătiri).

Manipulați acest produs cu foarte mare atenție pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă apar simptome, cum ar fi înroșirea pielii, ar trebui să solicitați sfatul medicului și să-i arătați atenționările din prospect. Inflamarea feței, buzelor, ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mai serioase și pot necesita atenție medicală urgentă. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Produsul se administrează la vacile gestante și la vacile în lactație.

Cefoperazona nu este compatibilă cu aminoglicozidele, cum ar fi streptomicina, neomicina și gentamicina. Administrarea simultană a medicamentelor posibil nefrotoxice pot prelungi eliminarea cefoperazonei.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

ALTE INFORMAȚII

Proprietăți farmacodinamice

Cefoperazona este o cefalosporină semisintetică, de generația a treia, cu spectru larg de activitate bactericidă împotriva agenților patogeni Gram-pozitivi și Gram-negativi.

Particularități farmacocinetice

Cefoperazona acționează prin inhibarea sintezei peretelui celular al bacteriei. Ca cefalosporină de generația a treia, cefoperazona are o abilitate mare de rezistență împotriva enzimelor beta-lactamaze, decât membrii primei și celei de-a doua generație a căror activitate este mai redusă în prezența beta-lactamazelor.

Seringă x 10 ml, în ambalaj

Cutie de carton x 10 seringi .

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