

PROSPECT

Mibazon, unguent pentru bovine, câini și pisici

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

Antibiotice S.A., Str. Valea Lupului, Nr. 1, 707410 Iași, România

Tel: +40 232 209 000 / +40 372 065 000

Fax: +40 232 209 633

E-mail: office@antibiotice.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Mibazon, unguent pentru bovine, câini și pisici

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

100 g unguent conțin:

Substanțe active:

Tetraciclină 2,50 g

Eritromicină 1,20 g

Sulfat de neomicină 1,20 g

Prednisolon 0,06 g

Excipienți: parafină solidă, stearat de aluminiu, parafină lichidă.

4. INDICAȚII

Produsul Mibazon este indicat în tratamentul unor afecțiuni ale pielii (abcese, fistule, plăgi), cheratite, blefarite, conjunctivite și mastite produse de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative sensibile la tetraciclină, eritromicină și neomicină la bovine, câini și pisici. Prednisolonul acționează ca antiinflamator și favorizează pătrunderea celor trei antibiotice în țesuturile afectate.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

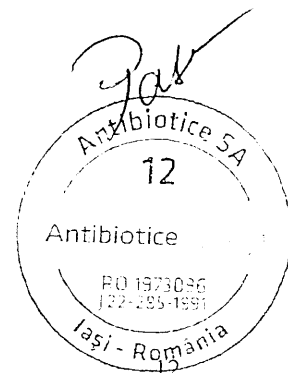
6. REACȚII ADVERSE

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, câini și pisici



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

Administrare cutanată, oftalmică, intramamară.

Tratamentul afecțiunilor pielii la bovine, câini și pisici: pe zona afectată, care în prealabil a fost curățată și dezinfectată, se aplică un strat subțire și continuu de Mibazon, de 1 - 3 ori pe zi, în funcție de gravitatea cazului, până la vindecare.

Tratamentul infecțiilor oculare la bovine, câini și pisici: se introduce unguentul în sacul conjunctival de 1 - 3 ori pe zi, în funcție de gravitatea cazului, până la vindecare.

Tratamentul mastitelor la vaci: se introduce 1/6 din conținutul tubului de unguent, cu ajutorul alonjei, prin canalul galactofor în compartimentele afectate, care în prealabil au fost mulse și dezinfectate. Se masează ugerul și nu se mulge timp de 24 ore când se repetă tratamentul, utilizându-se la tubul cu unguent o nouă alonjă.

Dacă tratamentul s-a aplicat precoce, sunt suficiente, de regulă două administrări de Mibazon pentru vindecare. La mastite pe cale de cronicizare se recomandă continuarea tratamentului timp de 3-4 zile.

În cazuri grave de mastite se administrează și tratamente generale cu antibiotice sau sulfamide.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru reușita tratamentului mastitelor la vaci trebuie procedat astfel:

- se izolează animalele bolnave de cele sănătoase și se iau măsuri de igienă;
- se dezinfectează ugerul animalului bolnav și mâinile mulgătorului înainte de muls;
- se ține tubul în apă caldă (35 - 40°C) înainte de întrebuințare, pentru ușurința introducerii medicamentului;
- se sterilizează prin fierbere alonja;
- compartimentele afectate se vor mulge obligatoriu după mulgerea compartimentelor sănătoase, iar laptele se va colecta separat și nu se va utiliza în alimentația omului sau hrana animalelor;
- se adaptează alonja din polietilenă la tubul produsului;
- prin manipulare ușoară, spre a evita rănirea mucoasei, se introduce alonja prin orificiul mamelonului și se presează tubul până ce 1/6 din conținutul tubului de 36 g este depus cât mai spre baza mamelonului;
- se retrage alonja și se introduce într-un vas cu dezinfectant, după care se distruge;
- se masează ușor ugerul după introducerea medicamentului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: carne și organe 28 zile, lapte 7 zile, de la ultima administrare.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

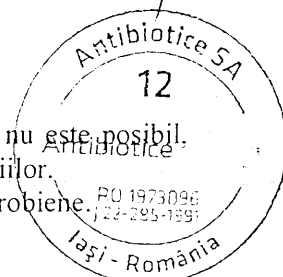
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 săptămâni.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul va fi utilizat pe baza testării sensibilității antimicrobiene. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe datele epidemiologice locale referitoare la susceptibilitatea bacteriilor.

Se va lua în considerare legislația națională cu privire la utilizarea substanțelor antimicrobiene.



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

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la tetraciclină, eritromicină sau neomicină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție specific.

A se spăla mâinile după utilizare

Utilizarea în perioada de gestație, lactație

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se aplică concomitent cu alte preparate topice în aceeași zonă de administrare.

13. 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.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Mod de prezentare:

Cutie din carton cu un tub din aluminiu, vernisat în interior, prevăzut cu membrană, conținând 36 g unguent. Tubul se închide prin înfiletare cu un capac din polietilenă prevăzut cu dispozitiv de penetrare a membranei. Este însoțit de 6 alonje din polietilenă.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de comercializare.

