



ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MAMIFORT 75/200 mg, suspensie intramamară pentru bovine, oi, capre

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare seringă de 8 g conține:

Substanțe active:

Ampicilină sodică 75 mg
Cloxacillină sodică 200 mg

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Butilhidroxitoluen (BHT)	1,6 g
Parafină albă, moale	
Parafina lichidă	

Suspensie intramamară uleioasă, de culoare crem.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine (vaci în lactație), oi (în lactație) și capre (în lactație).

3.2 Indicații de utilizare, pentru fiecare specie țintă

Produsul se administreaza la bovine (vaci în lactație), oi (în lactație) și capre (în lactație) pentru tratamentul mastitelor cauzate de germeni susceptibili la substanțele active.
Asocierea între cele două antibiotice este eficace împotriva:

Bacteriilor Gram pozitive:

Staphylococcus aureus (chiar și tulpinile penicilin-rezistente), *Streptococcus spp.* (chiar și enterococi), *Corynebacterium pyogenes*, *Clostridium perfringens*, *Cl. pseudotuberculosis*, *Listeria monocytogenes*, *Bacillus anthracis*.

Bacteriilor Gram negative:

Haemophilus influenza, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Proteus mirabilis*, *P. morganii*, *Brucella spp.*, *Neisseria spp.*, *Bordetella pertussis*.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți. Animalele cu antecedente alergice la cefalosporine trebuie tratate cu precauție.

3.4 Atenționări speciale

Nu există.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precăuții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tîntă:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilitatii bacteriene izolate de la animale. Dacă aceasta nu este posibilă, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice (la nivel regional, de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor tîntă.

Trebuie luate in considerare politicile antimicrobiene oficiale, nationale si regionale atunci cand se utilizeaza produsul. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

Tratamentul trebuie început încă de la primele simptome de mastită și întotdeauna în timpul perioadei de lactație.

După muls, înaintea administrării produsului, sferturile trebuie dezinfecțiate foarte bine cu soluție antiseptică.

După administrare masați ugerul pentru a facilita difuzarea produsului.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

In caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipuleaza produsul medicinal veterinar trebuie sa poarte echipament de protectie.

3.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

A nu se administra concomitent cu alte antibiotice bacteriostatice.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare intramamară.

Bovine (vaci în lactație): 75 mg ampicilină sodică + 200 mg cloxacilină sodică / sfert (echivalent cu 1 seringă / sfert) la 12 ore.

Tratamentul complet constă din 3 administrări.

Oi (în lactație) și capre (în lactație): 35 mg ampicilină sodică + 100 mg cloxacilină sodică / sfert (echivalent cu 1/2 seringă / sfert) la 12 ore.

Tratamentul complet constă din 3 administrări.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Având în vedere faptul că doza maximă tolerabilă este de 5 ori doza recomandată, intoxicarea prin supradozare este foarte puțin probabilă.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QJ51CA51

4.2 Farmacodinamie

Ampicilina este un antibiotic bactericid, o penicilină semisintetică din grupa beta-lactamine, sensibilă la acțiunea penicilinazelor. Cloxacilina este un antibiotic bactericid din grupa betalactamine, o penicilină semisintetică din grupa izoxazolil penicilinelor derivată din acidul 6-aminopenicilanic.

Asocierea între cele două antibiotice este eficace împotriva:

Bacteriilor Gram pozitive:

Staphylococcus aureus (chiar și tulpinile penicilin-rezistente), *Streptococcus spp.* (chiar și enterococi), *Corynebacterium pyogenes*, *Clostridium perfringens*, *Cl. pseudotuberculosis*, *Listeria monocytogenes*, *Bacillus anthracis*.

Bacteriilor Gram negative:

Haemophilus influenzae, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Proteus mirabilis*, *P. morganii*, *Brucella spp.*, *Neisseria spp.*, *Bordetella pertussis*.

Asocierea celor două antibiotice, aparținând aceleiași grupe, are urmatoarele avantaje: ampicilina sodică mărește spectrul de acțiune împotriva bacteriilor Gram negative iar cloxacilina sodică conferă rezistență la penicilinaze. Efectul sinergic apare la o proporție cloxacilină-ampicilină de 2,6 : 1.

Ambele antibiotice inhibă sinteza peretelui celular bacterian prin inhibarea enzimelor transpeptidază și carboxipeptidază. Aceasta produce un dezechilibru osmotic care distrugă bateria.

Cazuri de rezistență au fost raportate la toți germenii susceptibili, inclusiv stafilococul penicilino-rezistent, dar rezistența nu are legătură cu producția de penicilinază. Cazurile de rezistență sunt mai frecvente la enterobacterii. Există de asemenea rezistență încrucisată cu naftcilina și oxacilina.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea unei doze, concentrațiile medii de antibiotic din lapte sunt de 84,55 µg/ml pentru ampicilină și 125,01 µg/ml pentru cloxacilină. Nivelurile terapeutice active de antibiotic se mențin cel puțin 12 ore după încheierea tratamentului.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

5.2 Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă din polietilenă de joasă densitate cu piston, cu canula protejată cu un capac.

Fiecare seringă are o capacitate de 10 ml și conține 8 g suspensie.

- Cutie din carton x 4 seringi
- Găleată din polipropilenă x 48 seringi

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratorios Syva S.A.

7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140078

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

07.02.2000

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ANEXA III
ETCHETAREA ȘI PROSPECTUL

1000
1000
1000

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

**CUTIE DIN CARTON x 4 SERINGI
GĂLEATĂ DIN POLIPROPILENĂ x 48 SERINGI**

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MAMIFORT 75/200 mg, suspensie intramamară

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare seringă de 8 g conține:

Substanțe active:

Ampicilină sodică75 mg
Cloxacilină sodică200 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

4 seringi
48 seringi

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaci în lactație), oi (în lactație) și capre (în lactație).

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

10. MENTIUNE „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratorios Syva S.A.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂPE AMBALAJELE PRIMARE MICI

SERINGĂ DIN POLIETILENĂ DE JOASĂ DENSITATE x 8 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MAMIFORT

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Fiecare seringă de 8 g conține:

Substanțe active:

Ampicilină sodică 75 mg
Cloxacillină sodică 200 mg

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

B.PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

MAMIFORT 75/200 mg, suspensie intramamară pentru bovine, oi, capre

2. Compoziție

Fiecare seringă de 8 g conține:

Substanțe active:

Ampicilină sodică75 mg
Cloxacilină sodică200 mg

Excipienti:

Butilhidroxitoluen (BHT)1,6 mg

Suspensie intramamară uleioasă, de culoare crem.

3. Specii țintă

Bovine (vaci în lactație), oi (în lactație) și capre (în lactație).

4. Indicații de utilizare

Produsul se administrează la bovine (vaci în lactație), oi (în lactație) și capre (în lactație) pentru tratamentul mastitelor cauzate de germeni susceptibili la substanțele active.

Asocierea între cele două antibiotice este eficace împotriva:

Bacteriilor Gram pozitive:

Staphylococcus aureus (chiar și tulpinile penicilin-rezistente), *Streptococcus spp.*(chiar și enterococi), *Corynebacterium pyogenes*, *Clostridium perfringens*, *Cl. pseudotuberculosis*, *Listeria monocytogenes*, *Bacillus anthracis*.

Bacteriilor Gram negative:

Haemophilus influenza, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Proteus mirabilis*, *P. morganii*, *Brucella spp.*, *Neisseria spp.*, *Bordetella pertussis*.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti. Animalele cu antecedente alergice la cefalosporine trebuie tratate cu precauție.

6. Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriene izolate de la animale.

Dacă aceasta nu este posibilă, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice (la nivel regional, de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale, nationale și regionale atunci când se utilizează produsul. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

Tratamentul trebuie început încă de la primele simptome de mastită și întotdeauna în timpul perioadei de lactație.

După muls, înaintea administrării produsului, sferturile trebuie dezinfecțiate foarte bine cu soluție antiseptică.

După administrare masați ugerul pentru a facilita difuzarea produsului.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

In caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipuleaza produsul medicinal veterinar trebuie sa poarte echipament de protectie.

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

Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

A nu se administra concomitent cu alte antibiotice bacteriostatice.

Supradozare:

Având în vedere faptul că doza maximă tolerabilă este de 5 ori doza recomandată, intoxicarea prin supradozare este foarte puțin probabilă.

Incompatibilități:

Nu este cazul.

7. Evenimente adverse

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare intramamară.

Bovine (vacă în lactație): 75 mg ampicilină sodică + 200 mg cloxacilină sodică / sfert (echivalent cu 1 seringă/ sfert) la 12 ore.

Tratamentul complet constă din 3 administrări.

Oi (în lactație) și capre (în lactație): 35 mg ampicilină sodică + 100 mg cloxacilină sodică / sfert (echivalent cu 1/2 seringă/ sfert) la 12 ore.

Tratamentul complet constă din 3 administrări.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Tratamentul trebuie început încă de la primele simptome de mastită și întotdeauna în timpul perioadei de lactație.

După muls, înaintea administrării produsului, sferturile trebuie dezinfecțiate foarte bine cu soluție antiseptică.

După administrare masați ugerul pentru a facilita răspândirea produsului.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe seringă.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere. Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinarne

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

140078

Cutie din carton x 4 seringi

Găleată din polipropilenă x 48 seringi

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Calle Marqués De La Ensenada 16

28004 MADRID

SPANIA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Avenida del Párroco Pablo Díez 49-57

San Andrés del Rabanedo

24010 LEÓN

SPANIA

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate :

DEAVET Srl
Str. Coșmesci, nr. 16
Brasov, Romania
Tel: +40722347218
toni@deavet.ro

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

