

PROSPECTO

SERISEPT 2040 UI/ml solución cutánea

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:
Latac, S.L.
C/ Sant Gaietà Nº121 1º 1ª
08221 Terrassa
Barcelona

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

SERISEPT 2040 UI/ml
solución cutánea
Aves ornamentales
Sulfato de neomicina

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa

Sulfato de neomicina...2040 UI
(equivalente a 2,587 mg de neomicina base)

Excipientes:

Cloruro de benzalconio...2 mg
Otros excipientes, c.s.

4. INDICACIONES DE USO

El medicamento Serisept está indicado en el tratamiento local de heridas infectadas y de infecciones cutáneas causadas por bacterias Gram negativas (excepto Pseudomonas) y por Staphylococcus spp. sensibles en aves.

5. CONTRAINDICACIONES

Su uso está prohibido en animales productores de alimentos destinados a consumo humano. No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a otros antibióticos aminoglucósidos o a algún excipiente. No usar en caso de heridas o áreas extensas de la piel dañada.

6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones se presentan reacciones de hipersensibilidad. En muy raras ocasiones puede provocar o aumentar las alergias o dermatitis de contacto.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento).
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100).
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000).
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000).
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Aves ornamentales

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía cutánea.

Aplicar dos o tres gotas, mediante un trozo de algodón al extremo de un palillo, en la herida 3 veces al día un periodo máximo de una semana.

Si el tratamiento no responde o, no se obtiene mejoría, se debe reconsiderar el diagnóstico nuevamente y hacer prueba de sensibilidad para adecuar el tratamiento.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

No utilice el medicamento si observa que la solución no es totalmente transparente.

10. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD.

Período de validez después de abierto el envase: 30 días

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales

Debido a la variabilidad de la susceptibilidad bacteriana, el uso del medicamento debe estar basado en la identificación bacteriológica y en la realización de pruebas de sensibilidad de la bacteria causante del proceso infeccioso. No sobrepasar las dosis prescritas.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

Lavarse las manos tras la utilización del producto.

Las personas hipersensibilidad conocida a los antibióticos aminoglucósidos deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

No sobrepasar las dosis prescritas.

Uso durante la puesta

No usar durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No administrar con bloqueantes neuromusculares, anestésicos generales, antidiuréticos u otros aminoglucósidos.

Los aminoglucósidos potencian el efecto bactericida de los beta-lactámicos.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se dispone de información en canarios por lo que no deben superarse las dosis recomendadas.

El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Última versión del texto: 23 de marzo de 2016

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formato:

Caja con 1 frasco de 15 ml.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria
Administración bajo control o supervisión del veterinario**