

Prospectul medicamentului de uz veterinar

Tilozină 20%

Soluție injectabilă uz veterinar

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastra.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.
- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

S.A. FARMAVET
Str. Pericani 198, Chișinău 2059
Rep. Moldova
Tel/fax: +373 22 31 72 68

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA.

Tilozină 20% - soluție injectabilă. Uz veterinar.

Substanța activă: Tilosină -200 mg

Lista excipienților: P – hidroxibenzoat metil de sodiu, P – hidroxibenzoat propil de sodiu, Alcool benzilic, Propilenglicol, Apă distilată pentru preparate injectabile.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

În tratamentul infecțiilor aparatului respirator, genito – urinar și a ugerului, produse de bacteriile menționate sensibile la tilozină, la bovine, ovine, caprine, porcine, păsări, câini și pisici; în tratamentul dizenteriei și pneumoniei enzootice la porci, a leptospirozei la câini și pisici.

Bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, găini adulte În tratamentul infecțiilor aparatului respirator, urogenital, otite, infecții secundare, virale și post-operatorii. În dizenteria și pneumonia enzootică a porcilor. În metrite, mastite, agalaxie contagioasă, pleuropneumonie la ovine, caprine. În leptospiroză la câini și pisici.

4. CONTRAINDICAȚII

Dozele mari se vor fracționa evitându-se administrarea într-un singur loc a unei cantități mai mari de 10 ml la bovine, de 5 ml la ovine, caprine și porcine. Este interzisă administrarea la curci și pui.

Nu se utilizează la păsările ale caror ouă sunt destinate consumului uman. Nu se administrează la puii de găina și curci. Nu se amestecă cu alte soluții injectabile deoarece soluția poate precipita. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la tilozina, antibiotice macrolide sau la oricare dintre excipienți. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la tilozina, antibiotice macrolide sau la oricare dintre excipienți.

5. REACȚII ADVERSE

Tilozina acționează antagonist cu multe alte antibiotice cum ar fi: penicilina, aminoglicozidele, cloramfenicolul și lincosamidele. Tilozina este relativ sigură în cazul supradozării accidentale. În unele cazuri pot fi observate crize convulsive. Tilozina este incompatibilă cu: heparina sodică, hidroclorizolul, streptomycină și tetraciclina.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine, ovine, caprine, câini, pisici, găini adulte.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ.

Se administrează intramuscular, zilnic, timp de 3 – 5 zile, în următoarele doze:

Bovine: 2,5 – 5 ml produs /100 kg g.c (5 – 10 mg s.a/kg g.c), (max. 10 ml produs pe loc de injectare);

Viței: 1,5 – 2 ml produs /50 kg g.c (6 – 8 mg s.a/kg g.c), (max. 5 ml produs pe loc de injectare);

Suine: 0,5 – 1 ml produs /20 kg g.c (5 – 10 mg s.a/kg g.c), (max. 5 ml produs pe loc de injectare);

Ovine, caprine: 1 ml produs /20 kg g.c (10 mg s.a/kg g.c);

Câini, pisici: 0,25 – 1 ml produs /10 kg g.c (5 – 20 mg s.a/kg g.c);

Găini adulte: 0,05 – 0,2 ml produs / kg g.c (10 – 40 mg s.a/kg g.c).

În situații epidemiologice deosebite, la indicația medicului veterinar, produsul se poate administra în aceleași doze la interval de 12 ore, timp de 3 – 5 zile. Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine, ovine, caprine, suine – 8 zile; păsări – 5 zile

Lapte: bovine - 3 zile, ovine , caprine – 2 zile.

Carnea și laptele obținut anterior perioadei specificate se utilizează sau se utilizează pentru hrănirea animalelor neproductive, în funcție de concluziile unui medic veterinar.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor! A nu se refrigera sau congela. A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe flacon după {abrevierea utilizată pentru data expirării}. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile. Data la care produsul trebuie eliminat trebuie să fie înregistrată pe eticheta flaconului de sticlă după ce flaconul a fost desigilat (deschis) pentru prima dată.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Carnea și laptele obținut anterior perioadei specificate se utilizează sau se utilizează pentru hrănirea animalelor neproductive, în funcție de concluziile unui medic veterinar.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

La locul de inoculare poate apărea un ușor edem. Dacă apar noduli la locul de injectare, animalele tratate nu se vor sacrifica timp de 21 zile.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj. Termen de valabilitate – 3 ani de la data producerii

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă brună (de tip I) cu dop din clorobutil politetrafluoroetilen (PTFE) cu sistem flip-off compus din corp de aluminiu și capac flip-off din plastic. Mărimi de ambalaj: Flacon de 20 ml și 50 ml în cutie de carton.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

Aprilie 2019

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR