

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

BIȚINOVET-5 pulbere pentru pregătirea suspensie injectabile

### 2. Compoziție

Un flacon de medicament conține substanțe active, UI:

Benzatină benzilpenicilină sterilă – 1 200 000 UI,

Sare de benzilpenicilină novocaină sterilă – 300 000 UI.

### 3. Specii țintă

Câini și nurci.

### 4. Indicații de utilizare

Tratamentul nurelor și câinilor care suferă de necrobacterioză, pasteureloză, pneumonie, mastită, metrită, infecție a plăgilor, otită, septicemie, flegmon; actinomicoză, cărbunele emfizematos; stahibriotoxicoză, streptococoză, stafilococoză, stomatită infecțioasă, rinită, ciurma canină, precum și boli ale tractului urinar cauzate de microorganisme sensibile la benzilpenicilină.

### 5. Contraindicații

Hipersensibilitate la substanțele din grupa penicilinei sau novocainei. Dacă apar reacții alergice, animalelor li se administrează medicamente antialergice (norepinefrină sau adrenalină, soluție 10% de clorură de calciu difenhidramină). A nu se utiliza la cobai sau hamsteri.

### 6. Atenționări speciale

Înainte de administrare, este necesar să se efectueze un test intradermic preliminar pentru toleranța la medicament. Biținovet-5 se administrează doar intramuscular! Administrarea intravenoasă a medicamentului este interzisă!

Suspensia se prepară steril, imediat înainte de utilizare.

Soluția Biținovet-5 nu trebuie amestecată cu alte soluții injectabile.

La utilizarea concomitentă cu antibiotice bactericide (inclusiv cefalosporine, cicloserine, vancomicină, rifampicină, aminoglicozide), se observă un sinergism de acțiune; cu antibiotice bacteriostatice (inclusiv macrolide, cloramfenicol, lincosamide, tetraciclină) - prezintă antagonism.

Nu se recomandă combinarea cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene. Benzilpenicilina crește toxicitatea metotrexatului.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Când lucrați cu Biținovet-5, trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar. În cazul contactului accidental al medicamentului cu pielea sau membranele mucoase ale ochilor, acestea trebuie spălate imediat cu multă apă. Persoanele cu hipersensibilitate la componentele medicamentului ar trebui să evite contactul direct cu medicamentul. La finisarea lucrului, fața și mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

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.

Gestație și lactație:

Nu există contraindicații.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu amestecați soluția Bitinovel-5 cu alte soluții injectabile. Când se utilizează simultan cu antibiotice bactericide (inclusiv cefalosporine, cicloserine, vancomicină, rifampicină, aminoglicozide), se observă un efect sinergic; cu antibiotice bacteriostatice (inclusiv macrolide, cloramfenicol, lincosamide, tetraciclină) - antagonism. Nu se recomandă combinarea cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene. Benzilpenicilina reduce clearance-ul și crește toxicitatea metotrexatului. Cu utilizarea simultană a Biținovel-5 cu alopurinol, crește riscul de a dezvolta reacții alergice. Interacțiunile farmacocinetice cu utilizarea simultană de diuretice, alopurinol, fenilbutazonă și antiinflamatoare nesteroidiene reduc secreția tubulară și cresc concentrația de penicilină.

#### Supradozare:

Nu s-a stabilit.

#### **Evenimente adverse**

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 în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: detalii sistem național.

#### **8. Doze pentru fiecare specie, cai de administrare și metode de administrare**

Suspensia injectabilă se prepară steril imediat înainte de utilizare. Biținovel-5 după adăugarea a 9 ml de soluție izotonică de clorură de sodiu sau apă sterilă pentru preparate injectabile, sau soluție de novocaină 0,25-0,5%, se agită până se obține un amestec omogen. Medicamentul se administrează intramuscular 1 dată la 10-15 zile în doze:

| Specia de animale | Doze (mii UI/kg masă corp) |         |
|-------------------|----------------------------|---------|
|                   | Animale adulte             | Tineret |
| Nurci             | 40                         | 60      |
| Câini             | 10                         | 12      |

#### **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Nu utilizați Biținovel-5 pulbere pentru pregătirea suspensie injectabile de uz veterinar dacă observați semne vizibile de deteriorare.

#### **10. Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

#### **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 feri de lumină.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă cutie de carton flacon. după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: suspensia injectabilă se prepară steril imediat înainte de utilizare.

#### **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar 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 sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

**13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar**

ATC QJ01 - medicamente veterinare antibacteriene de uz sistemic.

**14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor**

Flacoane de sticlă, închise cu dop de cauciuc pentru rulare din aluminiu, câte 1.500.000 UI.

**15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

05.2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

**16. Date de contact**

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service” str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina  
tel. / fax: (0432) 55-14-28, (0432) 55-14-27

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198. Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-92-89;

Fax: 022-31-72-68; [www.farmavet.md](http://www.farmavet.md)

E-mail: [farmavet2017@gmail.com](mailto:farmavet2017@gmail.com)

**<17. Alte informații>**

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.