

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Formazin pulbere

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

- 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.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- 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/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

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

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

1 g de medicament conține substanță activă:

Tilozină tartrat - 500 mg.

Lista excipienților: lactoză monohidrat - până la 1 g.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Produsul se administrează la păsări (*pui broiler, pui de găină, pui de curcan*) în enterite, artrita infecțioasă, vibrioză, spirochetoză, sinusită infecțioasă, sinovită, boli respiratorii cronice cauzate de microorganisme sensibile la tilozină. Porcine: tratamentul animalelor care suferă de dizenterie, enterite necrozante, gastroenterocolite cauzate de microorganisme sensibile la tilozină. Vițeeii cu vârsta sub 3 luni: tratamentul animalelor cu enterită infecțioasă, bronhopneumonie, micoplasmoză, care sunt cauzate de microorganisme sensibile la tilozină.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra animalelor cu hipersensibilitate la tilozină.

A nu se utiliza la găinile ouătoare ale căror ouă sunt utilizate pentru consumul uman.

Nu utilizați simultan cu penicilinele, cefalosporinele și lincomicina datorită scăderii pronunțate a efectului antibacterian al tilozinei.

A nu se utiliza la rumegătoare cu proventriculus dezvoltat funcțional.

A nu se utiliza la iepuri, cobai, hamsteri.

A nu se administra animalelor cu insuficiență hepatică.

5. REACȚII ADVERSE

La porcine sunt posibile cazuri de reacții alergice sub formă de eritem, care dispar după întreruperea tratamentului și nu necesită tratament special.

6. SPECII ȚINTĂ

Păsări de curte (pui broiler, pui de găină, pui de curcan), viței și porcine.

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

Oral cu apă, în perioada tratamentului apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut. Se dizolvă o anumită doză într-o cantitate mică de apă caldă (în acest caz, se adaugă apă la medicament și nu invers), după care soluția rezultată este adusă cu apă la concentrația necesară. Soluție cu medicament este utilizată într-o zi singură zi. Se vor prepara soluții proaspete în fiecare zi.

Medicamentul se va administra în următoarele doze:

păsări de curte (pui broiler, pui de găină, pui de curcan) - 1 g de medicament la 1 litru de apă potabilă timp de 3-5 zile;

porcine - 0,5 g de medicament la 1 litru de apă potabilă timp de 3-5 zile (tratamentul trebuie continuat încă 24 de ore după oprirea diareei).

viței (până la vârsta de 3 luni) - 2 g de medicament per animal pe zi timp de 5-7 zile cu lapte sau înlocuitor de lapte.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe porcine și păsări - 5 zile

Carne și organe viței – 14 zile.

Ouăle - 3 zile.

Carnea primită, înainte de perioada specificată, este folosită drept hrană animalelor neproductive, în funcție de concluzia medicului veterinar.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

În loc uscat, ferit de lumină, inaccesibil copiilor, plasat la temperaturi de la +7 până la +25 ° C.

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.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Utilizarea medicamentului trebuie întreruptă dacă se detectează rezistența microorganismelor la antibiotic. Confirmarea biologică a diagnosticului și un test pentru sensibilitatea microorganismelor la antibiotice trebuie stabilite înainte de prescrierea medicamentului.

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după dizolvare în apa de băut: 24 ore.

13. STATUT LEGAL

- se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Pungi realizate din folie de polimer, sau folie laminată sau cutii de polimer cu capac, recipiente de 2, 5, 10, 20, 30, 40, 50, 100, 200, 250, 300, 400, 500 g și 1 kg.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR