

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

NIFULIN MOF pulbere pentru administrare orală

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 nementionate 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

1g de medicament conține substanțe active (mg):

Metronidazol - 110;

Clorhidrat de oxitetraciclină - 25;

Furazolidonă - 65.

Lista excipienților: amidon de porumb, carbonat de calciu.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Câini, pisici: tratamentul animalelor cu boli ale tractului digestiv și prevenirea complicațiilor chirurgicale cauzate de microorganisme sensibile la componentele medicamentului.

Animale de blană (nursă, vulpe arctică): tratamentul animalelor cu eimerioză (coccidioză), precum și cu boli ale tractului digestiv cauzate de microorganisme sensibile la componentele medicamentului.

Porumbei decorativi: tratamentul păsărilor cu histomonoză, eimerioză (coccidioză), salmoneloză, trichomonoză cauzată de microorganisme sensibile la componentele medicamentului.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate individuală la componentele medicamentului, precum și în boli ale ficatului și rinichilor.

A nu se administra animalelor productive.

A nu se utiliza la animale cu leziuni ale sistemului nervos central.

A nu se utiliza la cățeluși și pisoi.

5. REACȚII ADVERSE

În cazul de utilizare prelungită, pot apărea reacții alergice, vomă, diaree, tulburări ale sistemului nervos, letargie, slăbiciune, modificări ale componentei celulelor sanguine.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, animale de blană (nursă, vulpe arctică), porumbei decorativi.

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

Se administrează oral cu hrana în doze:

- câini, pisici - 0,1-0,2 g de medicament la 1 kg de masă corporală, de 3 ori pe zi, timp de 7-10 zile;

- animale de blană (nurcă, vulpe arctică) - 0,2-0,3 g de medicament la 1 kg de masă corporală, de 3 ori pe zi, timp de 3-5 zile;
- porumbei decorativi - 3 g de medicament la 1 kg de furaj pe zi, timp de 7-10 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE: Se folosește doar la animale neproductive.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Loc uscat și întunecat inaccesibil copiilor la o temperatură de la + 2°C până la +20°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 : Cursul de tratament se repetă după o pauză de 10 zile. Utilizați cu precauție la animalele cu insuficiență renală și hepatică. Medicamentul este incompatibil cu buspirona, fenilpropanolamina, efedrina, antidepresivele tricyclice, nitrofurane.

12. PERIOADA DE VALABILITATE: 24 luni.

13. STATUT LEGAL : - *se eliberează în baza prescripției veterinare.*

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR : Pachete cu folie polimerică și/sau folie laminate a câte 20 g și 100 g.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

11.2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR