

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR SULFATRIM

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

OOO “Promvetservis”, rep. Belarus, or. Minsc, str. Byaduli.

Tel/ fax. 373 17 503 53 67

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

100 g de preparat conține ingrediente active:

sulfadimetoxină de sodiu 4 g

trimetoprim - 2 g.

Lista excipienților: lactoză.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Tratamentul vițelilor, ieșilor și mieilor sub vârsta de 3 luni, porcinelor, iepurilor, păsărilor de curte (pui de găină, curcani), în colibaciloză, pasteureloză, salmoneloză, eimerioză, precum și pentru bolile tractului digestiv, ale căilor respiratorii și infecții ale tractului urinar cauzate de microorganisme sensibile la sulfadimetoxină și trimetoprim.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate la componentele medicamentului, precum și la animale cu funcție renală afectată.

A nu se utiliza la rumegătoarele cu ventricule dezvoltate funcțional.

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

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Păsări de curte (pui broiler, pui de găină, pui de curcan) și porcine. Bovine (viței până la 3 luni), iezi (copii până la 3 luni), miei (miei până la 3 luni), porcine, iepuri, păsări de curte (pui broiler, curcani, linii parentale).

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

Oral cu apă potabilă sau hrană în doze:

viței (până la 3 luni), iezi (până la 3 luni), miei (până la 3 luni), porci - 10 g de medicament pe 40 kg de greutate corporală zilnic (10 g de medicament pe 5 l de apă potabilă zilnic) sau cu furaje (60 g de medicament pe 10 kg de furaj) timp de 5 zile;

ieपुरi - 8 g de medicament pe 1 litru de apă potabilă zilnic timp de 5 zile;

păsări de curte (pui broiler, curcani, linii parentale) - 200 g de medicament la 100 litri de apă potabilă sau (4 kg de medicament la 1 tonă de furaj) timp de 5 zile. În tratamentul eimeriozei, doza este de 800 g de medicament la 100 litri de apă potabilă timp de 3-5 zile.

În timpul tratamentului, apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă pe întreaga zi.

Atunci când utilizați medicamentul cu furaje, se recomandă mai întâi să amestecați cu 3-10% din cantitatea totală de furaje, apoi să amestecați amestecul rezultat cu restul furajului.

După dizolvarea medicamentului în apă, soluția trebuie utilizată în 24 de ore.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe - 10 zile.

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

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 (*interdicții*)

Nu sunt.

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, amestecat cu furaje este de 24-36 de ore.

13. STATUT LEGAL

- se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Pungi cu folie de polimer, pungi din folie laminată de 2, 10, 100 g și 1 kg

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03.2019

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR