

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

SEEVIT soluție injectabilă

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
- 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

SEEVIT soluție injectabilă

Compoziție:

1 ml de medicament conține substanțe active:

Acetat de tocoferol (vitamina E) - 50 mg;

Selenit de sodiu - 0,5 mg.

Excipienți: alcool benzilic, apă pentru preparate injectabile.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Prevenirea și tratamentul bovinelor, cabalinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, câinilor, pisicilor, animalelor de blană, păsărilor de curte cu dereglări ale funcției de reproducere și dezvoltării fetale, boli ale mușchilor albi, miozită traumatică și cardiopatie, distrofie hepatică toxică, întârziere de creștere, infecții și boli invazive, vaccinări preventive și deparazitare, otrăviri cu nitriți, metale grele și micotoxine, situații stresante; pentru a stimula productivitatea, creșterea și dezvoltarea animalelor tinere.

4. CONTRAINDICAȚII

Hipersensibilitate la componentele medicamentului. Conținut excesiv de seleniu în organism sau furaj (boală alcalină).

5. REACȚII ADVERSE

Nu sa-u depistat

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici, animale de blană, păsări.

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

Bovine, porcine, caprine, ovine - 1 ml de medicament la 50 kg de greutate corporală intramuscular sau subcutanat; bovine cu 60 de zile înainte de stabulație - 15 ml de medicament pe cap de două ori cu un interval de 10-14 zile.

Cabaline - 1 ml de medicament la 50 kg de greutate corporală intramuscular. Viței, miei, iezi - 0,2-0,3 ml de medicament la 10 kg de greutate corporală intramuscular sau subcutanat; oral cu apă sau hrana în doză de 0,5 ml la 10 kg greutate corporală.

Câini, pisici, animale de blană - 0,04 ml de medicament la 1 kg de greutate corporală intramuscular sau subcutanat; oral cu apă sau alimente în doză de 0,1 ml la 1 kg greutate corporală.

Cu scop preventiv, medicamentul se administrează 1 dată la 2-4 luni, cu scop terapeutic - de 2-3 ori cu un interval de 7-10 zile în aceleași doze, dacă este necesar, doza terapeutică poate fi crescută, dar nu mai mult de: pentru bovine - 15 ml, cabaline - 20 ml, ovine, caprine, porcine - 5 ml per cap.

Înainte de introducerea medicamentului (la doze mici), acesta poate fi diluat cu apă sterilă sau soluție salină și amestecat bine.

Păsări de curte - în doză de 1-2 ml de medicament la 1 litru de apă, care se utilizează în timpul zilei:
- pui din prima zi de viață - 1 dată în 2-3 săptămâni în scop profilactic;
- păsări tinere și adulte - 1 dată pe luna în scop preventiv, cu scop terapeutic - de 2-3 ori cu un interval de 1-2 săptămâni.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE Carne - zero zile; Lapte și ouă - zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

În loc uscat, ferit de lumină, la temperaturi de la +5°C până la +25 °C.

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

Preparatul neutilizat sau deșeurile provenite din utilizarea acestuia trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu se depășesc dozele recomandate. Evitați supradozajul, deoarece există posibilitatea apariției simptomelor de toxicoză. În caz de supradozaj, antidoturile sunt: tiosulfatul de sodiu și metionina.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

24 luni.

13. STATUT LEGAL

-se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR: Flacoane din sticlă închisă cu dopuri de cauciuc sub jante de aluminiu de 50 sau 100 ml.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI : 09.2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR