

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

VETOZAL 10% 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

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

100 ml de medicament conține substanțe active (g):

Butafosfan - 10,0 g;

Ciancobalamină – 0,005g.

Lista excipienților: N-butanol, hidroxid de sodiu, apă pentru injecții.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Are indicații în tulburări metabolice cauzate de hrănirea irațională a animalelor, malnutriție, stimulează hematopoeza, în anemii de diferite etiologii, în patologii ale glandei mamare, mastite, boli obstetricale, afecțiuni gastrointestinal și respiratorii, hipocalcemii, deficit de magneziu, pentru stimularea dezvoltării la tineret și întărirea imunității, surmenaj și epuizarea la animale; pentru

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

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

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

Preparatul se administrează intravenos, intramuscular, subcutanat sau în apa de băut (păsări) în următoarele doze:

Bovine, cabaline: 15-25ml;	Viței, mînji: 5-10 ml;
Ovine, caprine: 5-8 ml;	Miei, iezi: 1,5-2,5ml;
Porcine: 5-10 ml;	Purcei: 1- 2,5 ml;
Câine: 0,5-2,5 ml;	Pisici, animale de blană: 0,5-1 ml;

Preparatul se va administra în 3-5 reprize peste o zi.

- Pui - 0,3 ml la păsăre cu vârsta 15-19 zile și 27-31 zile;
- Găini ouătoare, broiler: 2 - 3 ml la 1 litru apă.

Termenul de valabilitate după diluare sau reconstituire: în apa de băut-24 ore.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe - zero zile.

Lapte - zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

În loc uscat, ferit de lumină, inaccesibil copiilor, plasat la temperaturi de la +5 pînă la +25 ° C.

Perioada de valabilitate a medicamentului după prima deschidere este de 28 zile.

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 informa

12. PERIOADA DE VALABILITATE

60 luni.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

- se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă închisă, sigilate cu dopuri de cauciuc sub o capsă de aluminiu, în volum de 50 și 100 ml.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2020

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR