

A. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Cofeină benzoat de sodiu 20% , soluție injectabilă

2. Compoziție

Substanța activă:

100 ml de medicament conține substanța activă:
cofeină-benzoat de sodiu - 20,0 g.

Excipient: apă pentru preparate injectabile.

3. Specii țintă

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Soluția este utilizată pentru a trata bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici pentru boli însoțite de inhibarea funcțiilor sistemului nervos central și cardiovascular, pentru a slăbi efectul hipnoticelor și narcoticelor, pentru a stimula sistemul respirator și vascular, centrii motorii și cu o scădere a substanțelor metabolice, pareza nașterii, pentru ameliorarea oboselii fizice și creșterea performanței animalelor.

5. Contraindicații

Medicamentul este contraindicat animalelor cu boli ale sistemului cardiovascular, hipersensibilitate la cofeină și alți derivați de xantan.

6. Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu se administrează intramuscular. Prezintă acțiune antagonistă față de substanțe narcotice, hipnotice și alte substanțe care deprimă sistemul nervos central. Incompatibil cu nilamidă, streptomycină, penicilină, glicozide cardiace (când sunt administrate într-o singură seringă). O creștere bruscă a activității cardiace și a excitabilității reflexe este posibilă atunci când animalelor li se administrează doze terapeutice maxime de medicament. În cazul utilizării prelungite, este posibilă epuizarea generală a corpului.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar. În cazul contactului accidental al medicamentului cu pielea sau ochii, acestea trebuie spălate imediat cu multă apă. Persoanele cu hipersensibilitate la componentele medicamentului ar trebui să evite contactul direct cu medicamentul. A se evita autoinjectarea accidentală.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare. 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.

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului:

Nu există restricții.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Prezintă acțiune antagonistă față de substanțe narcotice, hipnotice și alte substanțe care deprimă sistemul nervos central. Incompatibil cu nilamidă, streptomicina, penicilină, glicozide cardiace (când sunt administrate într-o singură seringă).

Supradozare:

Evitați supradozajul. În caz de supradozare cu medicament, se observă creșterea frecvenței cardiace și tremurături musculare. În cazurile foarte severe de supradozare, sunt posibile convulsii și colaps.

Incompatibilități majore:

Medicamentul este incompatibil cu hipnotice și sedative, anxiolitice, inhibitori (IMAO), derivați de xantină și psihostimulante. Medicamentul este descompus de acizi și săruri acide. Precipitat din soluții apoase de acetat de plumb, azotat de argint, diclorură de mercur, permanganat de potasiu, tanin, ihtiol. Acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

Evenimente adverse

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Soluția de cofeină-benzoat de sodiu 20%, se administrează subcutanat în doze (ml per animal):

bovine, cabaline – 10 - 25;

ovine, caprine, porcine – 2-7;

câini – 0,5-1,5;

pisici – 0,2-0,5.

La administrarea orală, dozele indicate se dublează.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Se vor respecta dozele recomandate.

10. Perioade de așteptare

Carne și lapte: zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură de 5°C - 25°C.

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 2 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

09.2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Întreprindere Individuală „O.L.KAR-AgroZooVet-Service”

Sf. Gheroev Maidan (Lenin), 272V, Shargorod, regiunea Vinnitsa, Ucraina, 23500
tel.: (043) 442-12-54, fax: (043) 442-17-87, e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Întreprindere Individuală „O.L.KAR-AgroZooVet-Service”

Sf. Gheroev Maidan (Lenin), 272V, Shargorod, regiunea Vinnitsa, Ucraina, 23500,
tel.: (043) 442-12-54, fax: (043) 442-17-87, e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Republica Moldova SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-92-89; Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022- 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99 9289;

Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

17. Alte informații

Mod de prezentare: fiole de sticlă de 5 și 10 ml, sticle de sticlă de 10, 20, 50 și 100 ml închise cu dopuri de cauciuc sub capsă din aluminiu, ambalate în cutie de carton.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.