

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

ZANIL HCl 80%

Pulbere orală solubilă în apă

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

Centrovet Ltda.

Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos – Santiago.

Telephone: (56-2) 2583 7700 / Fax: (56-2) 2583 7701

Email: centrovet@centrovet.com, www.centrovet.com

DISTRIBUITOR:

“Agrimatco- Service” SRL

Adresa: str. Șciusev 81, Chișinău, MD-2012, Moldova.

Telefoane de contact: (00 373 22) 21 09 69; 22 67 73; 22 51 20.

Fax de contact: (00 373 22) 21 09 60

e-mail: agrimatco.moldova@agrimatco-eu.com



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

ZANIL HCl 80%, pulbere orală solubilă în apă

Substanța activă: Oxitetraciclină clorhidrat

Excipienți: Lactoză monohidrat

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Pentru toate speciile-țintă pentru tratarea infecțiilor provocate de microbi sensibili.

Păsări: Holera aviară (provocată de *Pasteurella multocida*), boli respiratorii cronice (provocate de *Mycoplasma gallisepticum* și *Escherichia coli*), coriza infecțioasă (provocată de *Avibacterium paragallinarum*), salmonela.

Porcine: diaree (provocată de *Escherichia coli* și *Salmonella choleraesuis*), simptome de pneumonie (provocate de *Pasteurella multocida*), salmonela, leptospiroza.

4. CONTRAINDICAȚII:

A nu se administra animalelor cu insuficiență renală sau hepatică.

A nu se administra animalelor cu hipersensibilitate la substanța activă.

A nu se administra păsărilor, ale căror ouă sunt destinate pentru consum.

A nu se administra femelelor gestante sau care alăptează.

5. REACTII ADVERSE:

Nu este cazul.

6. SPECII ȚINTĂ:

Păsări și porcine.

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

Păsări: 20 - 59 mg de substanța activă de oxitetraciclină / kg masă corporală / pe zi (echivalentul la 27 - 80 mg de Zanil HCL 80% / kg masă corporală); echivalentul la 50 g de Zanil HCL 80% dizolvat în 200 litri de apă în decurs de 7 - 14 zile. Pe cale orală, prin apa de baut.

Porcine: 20 - 25 mg de substanța activă oxitetraciclină / kg masă corporală / pe zi (echivalentul la 27 - 34 mg de Zanil HCL 80% / kg masă corporală), în decurs de 5-7 zile. Pe cale orală, în apa de băut.



A se administra 1 g de produs la 30 kg de masă corporală. Se recomandă reconstituirea într-o porțiune mica de apă de băut, care va fi furnizată prin sistemul de adăpare sau prin altă metodă.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE:

Păsări: 5 zile.

Porcine: 10 zile (carne)

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatura camerei între 15-30 °C la loc uscat și ferit de lumină.

A se feri de îngheț.

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

Orice produs medicamentos veterinar neutilizat sau deșeuri derivate din astfel de medicamente veterinare trebuie distruse în conformitate cu cerințele locale.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (*interdicții*)

A nu se administra concomitent cu antibioticele antibacteriene.

A nu se administra concomitent cu cationii polivalenți (clorura de calciu, lapte și produse lactate).

Cationii bivalenți sau trivalenți (Mg, Fe, Al, Ca, săruri de calciu, lapte și produse lactate) pot forma chelați cu tetraciclinele. Tetraciclinele nu se vor administra cu antiacidele, gelurile ce conțin aluminiu, preparatele ce conțin vitamine sau minerale, din cauza posibilei formări a complexelor insolubile, care reduc absorbția antibioticului.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Termen de valabilitate a produsului în ambalaj intact: 36 luni

Termen de valabilitate după reconstituire: 24 ore

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripția medicului-veterinar.



14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:

Recipient din plastic cu capac, etichetat în modul corespunzător.

Continut: 1 kg

**15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI PROSPECTULUI –
AUGUST 2019.**

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

