

# REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Butofan<sup>R</sup> (Botofan).

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### 2.1 Descrierea generală

Preparatul se prezintă ca o soluție transparentă de culoare de la roz la roz-roșietică.

### 2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de preparat conține:

#### 2.2.1 Substanța activă :

100 mg de butafosfan, 0,05 mg de ciancobalamină

2.2.2 Excipienți: metil-4-hidroxibenzoat și apă pentru injecții.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă:

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini și pisici, animale de blană, tineret aviar, pui de carne, găini ouătoare.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Butofan<sup>R</sup> se indică vitelor mari și mici cornute, cabalinelor, porcinelor, câinilor, pisicilor, animalelor de blană și păsărilor domestice în cazul dereglărilor metabolice de diferită etiologie, în calitate de roburant și tonizant:

- pentru sporirea rezistenței organismului la diferite patologii;
- în calitate de remediu suplimentar în tratamentul bolilor cauzate de carența de calciu și magneziu;
- în scopul activizării și facilitării fătărilor, profilaxia bolilor postpartum ( tetanie, pareză);
- în eforturi fizice sporite și activitate majoră a cailor sportivi ( cu 2-3 zile pînă la competiții).

### 4.3 Contraindicații:

A nu se administra Butofan<sup>R</sup> în cazul sensibilității individuale sporite la componentele preparatului.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### 4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularități deosebite în acțiunea preparatului la prima lui administrare sau la anularea lui, nu au fost înregistrate.

#### 4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:



În timpul lucrului cu preparatul Butofan<sup>R</sup>, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. Persoanelor cu hipersensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu Butofan<sup>R</sup>. În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasele oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea). Se interzice fumatul și consumul de alimente sau băuturi.

#### 4.6 Racții adverse:

În urma administrării preparatului Butofan<sup>R</sup> conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de apariție a reacției alergice, administrarea se stopează și se recurge la terapie simptomatică și antihistaminice.

#### 4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Animalelor gestante, în lactație și tineretului, Butofan<sup>R</sup> se administrează cu precauție și sub supravegherea medicului veterinar.

#### 4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Este compatibil cu toate preparatele folosite în zootehnie și avicultură.

#### 4.9 Doza și calea de administrare

##### 4.9.1 Doze:

Specia animalului	Doza (ml/animal)
Cabaline , bovine adulte	10,0-25,0
Mînji, viței	5,0-12,0
Oi, capre adulte	2,5-8,0
Miei, iezi	1,5-2,5
Porcine adulte	2,5-10,0
Purcei sigari	1,0-2,5
Câini	0,5-5,0
Pisici, animale de blană	0,5-2,5
Găini ouătoare, pui broiler	2,0-3,0 ml/ la 1 litru apă
Pui, tineret de înlocuire	1,0-1,5 ml/la 1 litru apă

În caz de patologie cronică, se indică ½ din doza indicată în tabel.

Cura repetată se poate efectua la interval de 5-14 zile.

##### 4.9.2 Mod de administrare:

Preparatul Butofan<sup>R</sup> se administrează animalelor, 1 dată în zi, i/muscular, s/cutanat sau i/venos (lent), la păsări se adaogă în apa de băut, timp de 4-5 zile, în doze indicate în tabel.

#### 4.10 Supradozare

Nu au fost înregistrate cazuri.

#### 4.11 Perioada de așteptare:

0 zile.

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice:

#### 5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: alți metabolici, combinații

Cod veterinar ATC: QA12CX99

#### 5.1.2 Mecanism de acțiune



Butafosfanul din compoziția preparatului îmbunătățește funcția hepatică, stimulează conversia ADF în ATF, sporește formarea țesutului osos și activitatea mușchilor netezi. Vitamina B<sub>12</sub> activează procesele de hematopoeză, sinteza acizilor nucleici, refacerea pînă la normal a nivelului limfocitelor-supresoare, participă la sinteza metioninei și a glicogenului, mobilizează rezervele energetice necesare pentru formarea dezoxiribozei și sintezei ADN.

### **5.1.3 Efecte farmacodinamice**

Butofan<sup>R</sup> este un medicament complex, roburant și tonizant care normalizează procesele metabolice și de regenerare. Stimulează metabolismul proteic, glucidic și lipidic, sporește rezistența organismului față de factorii nocivi ai mediului, creșterea și dezvoltarea tineretului.

### **5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:**

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reea în aceeași doză conform aceeași scheme. Nu se folosește dozaj dublu în locul celui omis.

### **5.2 Proprietăți farmacocinetice:**

După gradul de impact asupra organismului Butofan<sup>R</sup>, face parte din preparatele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76). În doze recomandate nu posedă acțiune local-resorbțivă, sensibilizantă, embriotoxică, teratogenă, mutagenă sau cancerigenă.

Nu posedă efect cumulativ.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților:**

Metil-4-hidroxibenzoat și apă pentru injecții.

### **6.2 Incompatibilități:**

În absența studiilor de compatibilitate, acest preparat nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

### **6.3 Perioada de valabilitate:**

5 ani din data producerii, după deschiderea flaconului – 28 zile.

### **6.4 Condiții speciale pentru depozitare:**

A se păstra în ambaj închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T<sup>0</sup>C +5<sup>0</sup>C +25<sup>0</sup>C. În locuri inaccesibile copiilor.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacon din sticlă a câte 20,50 și 100 ml, în butelii de sticlă a câte 250 și 500 ml, cu dop din cauciuc și capac securizat din aluminiu.

### **6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:**

Preparatul nefolosit se utilizează conform reglementării locale. Ambalajele goale se elimină ca deșeuri menajere.

## **7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

OOO "NITA-FARM", 410010, or. Saratov, str. Osipova V.I. 1  
str. Țentralinaia 1. Tel/fax +7(4852)338-600  
e-mail: [client@nita-farm.ru](mailto:client@nita-farm.ru)



**8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**  
200086

**9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**  
(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)  
12.08.2020

**10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**  
24.12.2018

