



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

**NOREDON C +3 mg/comprimate, pentru păsări (găini, broileri, curcani)
florfenicol**

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

SC Vanelli srl.

Sos Iași-Tg-Frumos, km. 10

Letcani, jud Iași, 707280 România

Tel.: +40 232 253 442

fax:+40 232 253 456

E-mail: office@vanellivet.ro

www.vanellivet.ro

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

NOREDON C +3 mg/comprimate, pentru păsări (găini, broileri, curcani) florfenicol

Substanța(e) activă(e): *Florfenicol* 3 mg

Lista excipienților:

Lactoză

Amidon

Stearat de magneziu

Talc





3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Păsări, în tratamentul și profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor bacteriene produse de bacterii sensibile la florfenicol:

- boala respiratorie cronică (*Mycoplasma gallisepticum*)
- sinovita infecțioasă (*Mycoplasma synoviae*)
- aerosaculita (*Mycoplasma meleagridis*)
- colibaciloza (*Escherichia coli*)
- holera aviara (*Pasteurella multocida*)
- bordeteloza curcanilor (*Bordetella avium*)
- coriza infecțioasă (*Haemophilus paragallinarum*)

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate la florfenicol sau la oricare dintre excipienți. Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la florfenicol.

5. REACȚII ADVERSE

Cele mai des observate reacții adverse sunt diareea, inflamația perianală și prolapsul rectal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar după întreruperea tratamentului.

6. SPECII ȚINTĂ

Păsări

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

Se administrează oral;

Păsări: 1 comprimat/kg greutate corporală/ zi

Durata tratamentului 5-7 zile.

Pentru evitarea subdozării și asigurarea unui dozaj corect trebuie determinată cât mai exact greutatea corporală.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE (pentru produsele alimentare țintă)

Păsări (găini, broileri, curcani): carne și organe: 28 zile.

Nu se administrează la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, la temperatura mai mică de 25 °C.



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.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (interdicții)

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCM poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la florfenicol și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani.

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 polietilena de înaltă densitate.

Flacoane x 25 comprimate, x 100 comprimate, x 1000 comprimate.

Cutie de carton x1 flacon x 25 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

06.2020

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

