

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

SuibioferSe soluție injectabilă pentru porci

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

Numele și adresa: BIOWET DRWALEW sp.z.o.o. The Bioveterinarian Industry Plant in Drwalew Joint Stock Company 6 Grójecka Str., 05-651 Drwalew, Polonia

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

SuibioferSe soluție injectabilă pentru porci

Substanța activă:

Fier Dextran 10% - 586 mg
Selenat de sodiu pentahidrat - 0,998 mg
Clorură de cupru – 0,00403 mg
Vitamina B₁ - 0,030 mg
Vitamin B₂ – 0,010 mg
Vitamina B₆ – 0,0025 mg
Vitamina B₁₂ – 0,080 mg
Nicotinamidă (vitamina PP) - 0,4 mg
Ser de porc până la 1 ml

Excipient:

Fenol - 5,02 mg
Apă pentru injecție - 0,01 ml.



3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Medicamentul este utilizat pentru prevenirea și tratamentul anemiei la purcei, boli edematoase, tulburări metabolice, hipogammaglobulinemie și agamaglobulinemie, precum și boli asociate cu perioada de înțărcare a purceilor de scroafe.

4. CONTRAINDICAȚII

Deficiențe în vitamina E.

5. REACȚII ADVERSE

Nu există efecte secundare la utilizarea medicamentului veterinar SuibioferSe în conformitate cu acest prospect.

6. SPECII ȚINTĂ:

Porci (purcei).

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

Produsul veterinar *SuibioferSe* se va administra subcutanat sau intramuscular.

Profilactic: 2 - 3 ml subcutanat, purcei la 24 de ore după naștere.

Profilactic și curativ: purcei mai mari 5 - 7 ml subcutanat sau intramuscular, dacă este necesar, injecția poate fi repetată după 7-10 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Țesuturi comestibile: 14 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Păstrați produsul bine închis, într-un mediu uscat, protejat de lumina directă a soarelui, la o temperatură cuprinsă între 5°C - 15°C.

Este interzisă utilizarea medicamentului după data de expirare.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.



11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu se recomandă utilizarea acestuia împreună cu alte produse.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a medicamentului, sub rezerva condițiilor de depozitare: 2 ani de la data fabricației.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Medicamentul este ambalat în flacoane de sticlă tip II cu un volum de 100 ml și 250 ml, care sunt sigilate ermetic cu dopuri din cauciuc bromobutilic, întărite cu capace de aluminiu.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03/2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

