

**PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

**TETRAVIT**  
soluție injectabilă

**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.

**1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

*Numele și adresa* „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,  
s. Merenii Noi

*telefon/fax:* +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

*e-mail:* contact@medicamentum.md

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

**TETRAVIT, soluție injectabilă**

1 ml TETRAVIT soluție injectabilă conține:

**Substanța(e) activă(e):**

Ingredienți	Cantitatea la 1 ml
Vitamina A	50000 UI
Vitamina D <sub>3</sub>	25000 UI
Vitamina E	20 mg
Vitamina F	5 mg
Solvent	ad 1 ml







## 9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura 5 - 20°C, ferit de lumină.

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

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

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## 11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (interdicții)

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

La administrarea perorală, acidul acetilsalicilic și purgativele uleioase diminuează absorbția vitaminelor din compoziția medicamentului.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu se cunosc.

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

Forma galenică (soluție injectabilă) previne ca medicamentul să intre în contact cu utilizatorul său, prin urmare precauțiile normale de manipulare medicamentului sunt suficiente.

Bineînțeles, efectul medicamentului trebuie întotdeauna luat în considerare, de aceea se recomandă utilizarea mănușilor.

### Utilizare în perioada de gestație, lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Nu se cunosc.

### Supradozare:

Administrarea unor doze mărite la câini poate determina reacții alergice.

De obicei acestea dispar spontan.

## 12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 28 zile.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

## 13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.





Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor  
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63  
ÎNREGISTRAREA DE STAT  
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR  
**APROBAT**

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Flacoane 100 ml ambalate în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

**15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

12.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

