

CORZETAMIN sol. inj.	MED-DO 093/2019
Ediția	2
Revizia	02
Pagina	52/104

Anexa nr. 2
la Ordinul Agenției Naționale
pentru Siguranța Alimentelor
nr. ____ din ____ 2019

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

CORZETAMIN **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 nementionate 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

Substanța(e) activă(e):

Zahăr invertit	– 250 mg
Clorhidrat de tiamină	– 3 mg
Clorură de sodiu	– 0,26 mg
Clorură de potasiu	– 0,20 mg
Alcool etilic	– 0,15ml
Acid citric	– 0,5 mg



CORZETAMIN sol. inj.	MED-DO 093/2019
Ediția	2
Revizia	02
Pagina	53/104

Lista excipienților:

Apă purificată – până la 1 ml

3. INDICAȚII TERAPEUTICE *(pe specii țintă)*

CORZETAMIN-ul se utilizează cu scop profilactic și de tratament pentru toate speciile de animale și păsări.

Preparatul este recomandat în gastroenterite, atonia rumenului, boli ale ficatului, bronhopneumonii intoxicații, endometrite, mastite, dispepsia nou-născuților.

Se indică animalelor epuizate din cauza insuficienței de material energizant în organism în urma fătărilor și a lactației, din cauza scăderii trofiei și distrofiei vasculare a miocardului, în cazul activității scăzute de naștere.

În dermatologie se utilizează în: arsuri, eczeme, piodermie, pentru înlăturarea pruritului. CORZETAMIN-ul este un preparat antișoc postoperator.

4. CONTRAINDICAȚII

Hipersensibilitate la grupul Vitaminei B.

CORZETAMIN-ul este incompatibil cu: prozerina, acidul folic și nicotinic, penicilina și streptomicina.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări.

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

Se administrează intravenos în doze 1 – 1,5ml/kg masă corporală. Purceilor se administrează intraperitoneal în doze 2ml/kg masă corporală ana partes cu soluție novocaină 0,5%.

Tineretului de animale și păsări se adaugă în apă potabilă în doze 4ml/kg masă corporală.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE *(pentru produsele alimentare țintă)*



CORZETAMIN sol. inj.	MED-DO 093/2019
Ediția	2
Revizia	02
Pagina	54/104

chiar dacă aceasta este zero, pentru medicamentul de uz veterinar destinat animalelor de la care se obțin produse alimentare
Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

(condiții de depozitare și condiții de păstrare ale medicamentului de uz veterinar după reconstituire, diluare, prima deschidere)

La temperatura +15+25°C, ferit de lumină.

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

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (interdicții)

12. PERIOADA DE VALABILITATE

În ambalaj original - 24 luni, de la prima deschidere – 10 zile.

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

13. STATUT LEGAL

- se eliberează fără prescripție veterinară

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

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

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

16.04.2019

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

