

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Nitox^R 200

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 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.

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

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

Soluția injectabilă Nitox^R200 în 1 ml conține în calitate de substanță activă dihidrat de oxitetraciclină 200 mg (recalculat la bază). În calitate de excipienți: oxid de magneziu, N,N-dimetilacetamid, rongalit (formoldehidsulfoxilat de sodiu), monoetanolamin și apă pentru injecții.

3.INDICAȚII TERAPEUTICE

Nitox^R 200 se indică bovinelor, ovinelor, caprinelor și porcinelor în tratamentul bolilor infecțioase provocate de agenți patogeni sensibili la oxitetraciclină, inclusiv: boli respiratorii de etiologie bacteriană, pasteureloză, rinită atrofică, avort enzootic, mastită, sindromul MMA, necrobacterioză, sepsis ombilical, absces, peritonită, infecții postpartum, anaplasmoză și în infecții secundare a bolilor virale.

4.CONTRAINDICAȚII

Se interzice administrarea preparatului Nitox^R 200 câinilor, pisicilor, cailor și animalelor cu insuficiență renală, micoze și celor cu sensibilitate individuală sporită la antibiotice din grupa tetraciclinelor. A nu se administra concomitent cu corticosteroizi și estrogeni. În legătură cu diminuarea efectului antibacterian, oxitetraciclina nu se administrează concomitent cu antibiotice din grupa penicilinei și cefalosporine.

5.REACȚII ADVERSE

Supradozarea poate provoca inapetență, reacție inflamatorie în locul



injectări, în astfel de cazuri administrarea se stopează.

În caz de reacție alergică se administrează preparate de calciu (clorură de calciu, bor gluconat de calciu), terapie simptomatică.

În locul injectării poate apărea eritem sau prurit care trece de la sine. Administrarea de lungă durată a preparatelor din grupa tetraciclinei, poate duce la complicații ca apariția candidozei (afecțiuni a pielii și mucoaselor), septicemie provocate de ciuperca dimorfică *C.albicans*.

6.SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, porcine.

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

Preparatul se administrează o singură dată, adânc intramuscular, în doză de 1 ml Nitox^R 200/la 10 kg masă corp (20 mg oxitettraciclină /1 kg masă corp). La necesitate , administrarea poate fi repetată peste 72 ore.

Volumul maximal de preparat care poate fi inoculat într-un singur punct este: la bovine-20 ml, animalelor de talie mică-5-10 ml. Dacă volumul necesar depășește cel indicat , el se inoculează în 2-3 puncte.

8.PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite peste 28 zile de la ultima administrare. Carcasele obținute pînă la expirarea termenului limită se dau în hrana animalelor carnivore. Laptele nu se dă în consum uman și nu se procesează timp de 7 zile de la ultima administrare a preparatului Nitox^R200.

9.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C 5⁰C+25⁰C, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu legislația în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Particularități deosebite la prima administrare sau la anularea preparatului

Nitox^R200, nu au fost înregistrate. La omiterea unei doze, administrarea se reface în aceeași doză, conform aceeași scheme. Nu se recomandă a administra dozaj dublu pentru compensarea celui omis.

12.PERIODA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii, după deschiderea flaconului – nu mai mult de 28 de zile. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară



14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă întunecată a câte 20, 50 și 100 ml, cu dop din cauciuc și capac din aluminiu cu sigiliu.

15.DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

09.06.2016

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a

tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

