

# REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Oxitocină.

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### 2.1 Descrierea generală

Preparatul se prezintă ca o soluție incoloră, transparentă.

### 2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

#### 2.2.1 Substanța activă :

1 ml de preparat conține 10 mg oxitocină sintetică.

#### 2.2.2 Excipienți:

Clorbutanol, apă apirogenă.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă:

Femelele tuturor speciilor de animale domestice.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Femelelor tuturor speciilor de animale domestice (vacă, iepe, oi, capre, scroafe, cățele și pisici în caz de: hipo- și atonie uterină, hemoragii uterine, retenții placentare, pentru sporirea involuție uterine, în tratament complex a endometritelor, pentru eliminarea laptelui în cazul mastitelor, scroafelor în tratamentul agalaxiei.

### 4.3 Contraindicații:

Nu sunt.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

**4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:** a nu se administra în dilatare cervicală insuficientă sau prezentări și poziții distocice a fătului.

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

În timpul lucrului cu preparatul Oxitocină, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Oxitocină. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

### 4.6 Reacții adverse:

La administrare conform instrucțiunii (dozaj corect calculat), reacții adverse apar foarte rar.

### 4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:





Oxitocina influențează și la secreția laptelui (sporește cantitatea hormonului hipofizar) și eliminarea lui (prin excitarea elementelor mioepiteliale a glandei mamare).

O parte considerabilă de preparat se metabolizează în ficat și rinichi și este excretată nemodificată.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților:**

Clorbutanol, apă apirogenă.

### **6.2 Incompatibilități:**

Este incompatibil cu fibrinolizina, noradrenalina, meterazina și warfarina sodică.

### **6.3 Perioada de valabilitate:**

2 ani din data producerii. A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj. După deschiderea ambalajului primar-7 zile.

### **6.4 Condiții speciale pentru depozitare:**

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, în loc răcoros sau frigider, la  $T^{\circ}C+3+12^{\circ}C$ . În timpul transportării (nu mai mult de 3 zile) se admite  $T^{\circ}C$  sub  $25^{\circ}C$ . A se feri de îngheț!

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Fiole a câte 2ml, 5ml, 10ml sau flacoane din sticlă a câte 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 100ml, 200ml.

### **6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:**

Preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

## **7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

OOO"Brovafarma", Ucraina, reg.Kiev, or. Brovarî,

bul. Nezavisimosti 18a, 07400

Tel/fax +38(04594) 6-26-25; 6-63-20

e-mail: [brovafarma@ukr.net](mailto:brovafarma@ukr.net)

## **8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE 190082**

## **9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

*(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)*

13.12.2019

## **10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

07.04.2015

