

PROSPECT

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

REEFLOX PLUS 200, soluție orală

2. Compoziție

1 ml conține:

Substanța activă:

Enrofloxacină - 200 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a medicamentului de uz veterinar
Acid acetic glacial	100 mg
Alcool benzilic	15 mg
Apă purificată	până la 1 ml

3. Specii țintă

Păsări

4. Indicații de utilizare

REEFLOX PLUS 200 conține enrofloxacină, antibiotic din grupul florquinolonilor cu acțiune înalt efectiv contra micoplasmozei și a bacteriilor Gr – și Gr +.

REEFLOX PLUS 200 este indicat în tratamentul infecțiilor a tractului respirator, gastrointestinal, cauzate de bacterii așa ca: *Mycoplasma*, *Streptococci*, *Staphylococci*, *Pasteurella multocida* și *Haemophilus*, *E. Coli*, *Salmonella* la păsări.

5. Contraindicații

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți, sau în caz de rezistență la enrofloxacină.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale

Este posibil ca tratamentul infecțiilor cu *Mycoplasma* spp să nu eradicaze organismul.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării medicamentului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganisme izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea medicamentului în afara instrucțiunilor din RCM poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea medicamentului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind medicamentele antimicrobiene.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:
În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul medicamentului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la enrofloxacină trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:
Nu se utilizează la păsări de la care se obțin ouă destinate consumului uman.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:
A nu se administra în asociere cu cloramfenicol, tetraciline, macrolide.

Supradozare:
Se va respecta doza recomandată.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:
Nu este cazul

Incompatibilități majore:
În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Poate provoca dezvoltarea anormală a cartilajelor. Se administrează cu precauție la tineret.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, cai de administrare și metode de administrare

Se administrează pe cale orală cu apa de băut.

Păsări: 50 ml / 200 litri de apă, timp de 3-5 zile.
În cazul salmonelozei se continuă tratamentul până la 5 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Apa de băut medicamentată trebuie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.
Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

10. Perioade de așteptare

Produsele de la păsările tratate nu vor fi utilizate în consumul uman în timpul tratamentului și 4 zile după ultima doză de administrare.
Nu este destinat păsărilor de la care se obțin ouă pentru consumul uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
A nu se păstra la temperaturi mai ridicate de 30 °C.
A se păstra la loc uscat și ferit de lumină.

Termen de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 de zile
Termen de valabilitate după dizolvarea în apă: a se folosi timp de 24 ore.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

220051

Flacoane de plastic: 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1 litru, 5 litri.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

04/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

REEFCO, Al Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals, IORDANIA, Irbid – Al hassan Industrial Estate, Tel. 0096227395106, info@reef-co.com

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

SRL Sumagrovet Prim,
mun. Chișinău, str. Muncești 293 B,
e-mail: info@sumagro.md,
tel. 079458824

17. Alte informații

Codul ATCvet: QJ01CA04

