

# PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## Penicilină

(pentru medicina veterinară)

**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 nemenționate în acest prospect.

*Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:*

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

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

PrAT "VNP" Ucrzoovetprompostaci", Ucraina, 03040, Kiev,  
str. Vasilikivsika 16, tel. +380800211201  
e-mail:zoovet@ukrzoovet.com.ua  
[www.ukrzoovet.com.ua](http://www.ukrzoovet.com.ua)

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

Penicilină-pulbere fină, amorfă, de culoare albă, solubilă în apă, alcool, eter și acetonă.

1 flacon conține substanță activă: benzilpenicilină sodică-1000000 UI.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Se indică în tratamentul septicemiilor, flegmoanelor, cărbunelui enfizematos și streptococozei bovinelor; în caz de gurmă, pneumonie, streptococoză și stafilococoză, stomatită și rinită infecțioasă, boala Carre; rujetul porcinelor și spirochetoza păsărilor, bronhopnemoniilor, plăgilor infectate ca și în patologiiile tractului urinar provocate de microorganisme sensibile la penicilină.

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Sensibilitate individuală sporită la grupa penicinelor și novocaină. A nu se administra cobailor și hamsterilor, animalelor cu dereglări hepatice și renale.

### **5. REACȚII ADVERSE**





Nu este cazul.

## 6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, porcine, ovine, caprine, canide, animale de blană, iepuri, rațe și curci.

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

Soluțiile de penicilină se prepară cu apă distilată, cu soluție de novocaină (0,5%) care prolonghează acțiunea penicilinei sau cu soluție izotonică de clorură de sodiu.

Pentru menținerea concentrației terapeutice în sânge, penicilina se administrează de 4-6 ori pe zi în următoarele doze:

Specia de animale/păsări	Doză unică i/musculară, U.I./kg masă corp	
	Adulte	Tineret
Bovine	3000-5000	5000
Ovine, caprine	4000-1000	10000
Porcine	6000-8000	8000
Cabaline	2000-3000	3000
Iepuri	6000-10000	10000
Animale de blană, câini	10000-20000	30000
Rațe, curci	30000	50000

Cura de tratament durează nu mai puțin de 4-7 zile, în cazuri grave poate fi prelungită pînă la 7-10 zile. Soluțiile de preparat se administrează i/muscular, s/cutanat și i/venos (în stări septice). În cazul administrării i/venoase, doza este de 2 ori mai mică decît cea recomandată pentru administrare i/musculară.

## 8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite- peste 3 zile, consumul laptelui - peste 2 zile după ultima administrare.

## 9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

În ambalajul închis al producătorului, la loc uscat, întunecos, inaccessibil pentru copii, separat de produse alimentare și furaje, la T°C +5+20°C.

## 10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINARE MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU ADEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale.

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

## 11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

## 12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii. 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 cu dop din cauciuc și capac din aluminiu cu 1000000 UI.

#### 15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

31.05.2019

#### 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](mailto:zoofarmagro@mail.ru)

*NUMAI PENTRU UZ VETERINAR*



REPUBLICA MOLDOVA  
"ZOO FARMAGRO" S.R.L.  
MD-2001, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a,  
IDNO 1002800041804 / TVA 0603423  
IBAN MD26FT222490700000218498  
B.C. "FinComBank" S.A., suc.nr.7, Chișinău,  
c/c FTMDMD2X889  
tel/fax +373 022 855-071, 022 855-073, GSM 069827427  
[zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru), [www.zoofarmagro.md](http://www.zoofarmagro.md)