

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****TETRAVIT soluție injectabilă**

Soluție injectabilă, complex vitaminic pentru: bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, iepuri, câini.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**1 ml TETRAVIT soluție injectabilă conține:**

Ingredienți	Cantitatea la 1 ml
Vitamina A	50000 UI
Vitamina D ₃	25000 UI
Vitamina E	20 mg
Vitamina F	5 mg
Solvent	ad 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**4.1 Specii țintă:**

- bovine
- cabaline
- caprine
- ovine
- porcine
- iepuri
- câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ținta:

Se indică pentru profilaxia și tratamentul hipovitaminozelor; sporirea rezistenței în situațiile de stres; atunci cînd crește necesarul de vitamine în legătură cu sporirea efortului; în perioada de gestație (a doua jumătate); în perioada de lactație; în deregările funcțiilor reproductive; în transportarea animalelor; în cazul schimbului de rătie; în cazul sporului mic în creștere; în cazul bolilor infecțioase și parazitare (ca remediu auxiliar); în cazul vaccinărilor și dehelmintizărilor; în urma intervențiilor chirurgicale și a traumelor.

4.3 Contraindicații:

Hipervitaminoză și hipersensibilitate la componenții medicamentului. Se evită contactul cu dezinfecțantele.



4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

La administrarea perorală, acidul acetilsalicilic și purgativele uleioase diminuiază absorbtia vitaminelor din compoziția medicamentului.

4.5 Precautii speciale pentru utilizare

4.5.1 Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Nu se cunosc.

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

Forma galenică (soluție injectabilă) previne ca medicamentul să intre în contact cu utilizatorul său, prin urmare precautiile normale de manipulare a medicamentului sunt suficiente.

Bineînțeles, efectul medicamentului trebuie întotdeauna luat în considerare, de aceea se recomandă utilizarea mănușilor.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

În cazuri rare, pot să apară reacții alergice, inclusiv reacții anafilactice. În cazul unui șoc anafilactic se impune injectarea intramusculară cu adrenalină sau injectarea intravenoasă de glucocorticoizi.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

4.8 Interactiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

4.9 Doză și calea de administrare:

Medicamentul se administrează intramuscular, subcutan și per os în următoarele doze:

Specia	Doza (ml)	Specia	Doza (ml)
VMC	5 – 6	Purcei la înțărcare	1,5
Cabaline	3 – 5	Porci la îngrășat	2
Viței, mânji	2 – 3	Purcei sugari	1
Ovine, caprine	1 – 2	Purcei nou – născuți	0,5
Miei	1	Câini	0,2 – 1
Porcine	3 – 5	Iepuri	0,2

Cu scop preventiv se administrează o dată la 2-3 săptămâni, cu scop curativ o dată la 7-10 zile.

Scroafelor gestante se administrează cu 3-4 săptămâni înainte de fătare, vacilor gestante cu 1-1,5 luni.

Administrarea perorală se efectuează pe parcursul a trei săptămâni. Concomitent cu administrarea medicamentului se echilibrează rația după conținutul de proteină, calciu, fosfor, magneziu și microelemente.



4.10 Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:
Administrarea unor doze mărite la câini poate determina reacții alergice.
De obicei acestea dispar spontan.

4.11 Perioada de aşteptare:

Carne și organe: bovine, cabaline, ovine, caprine, suine – 0 zile.
Lapte: bovine, ovine, caprine – 0 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: multivitamine.

Codul ATC: QA11A

5.1 Particularități farmacodinamice:

TETRAVIT este o asociere de vitamine liposolubile.

Vitaminele joacă un rol fundamental în activitatea metabolismului celular.

Vitamina A reprezintă factorul protector epitelial și endotelial ce previne infecțiile, mărește rezistența organismului și stimulează creșterea.

Vitamina D₃ este indispensabilă dezvoltării scheletului, ia parte la reglarea echilibrului calciu-fosfor, intervine în metabolismul glucidic, determinând o creștere a glicogenului hepatic și muscular.

Vitamina E acționează ca o linie defensivă contra oxidării fosfolipidelor vitale incluse în imunoglobuline și în toate membranele celulare. Potențează activitatea Vitaminei A și D₃. Vitamina F (Acid linolenic), compusii ai fosfolipidelor, cofermenți necesari la sinteza

grăsimilor, transportul și eficiența de utilizare în organism.

5.2 Particularități farmacocinetice:

După injectarea intramusculară medicamentul se absoarbe foarte repede, este metabolizat parțial în ficat și se elimină rapid prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE.

6.1 Lista excipientilor:

Ulei de floarea – soarelui dublu rafinat

6.2 Incompatibilități:

Nu se cunosc.

6.3 Perioada de valabilitate:

Valabilitate 24 luni în ambalaj original.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 28 zile.

A nu se utilizează după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.





Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun.Chișinău, str.M.Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Medicamentul se depozitează la temperatura 5 - 20°C, ferit de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacon de sticlă brună cu volumul de 100 ml.

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

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL LICENȚEI DE ACTIVITATE

SRL „Medicamentum”

MD 6527, Republica Moldova, r. Anenii Noi, s. Merenii Noi,
tel/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39.

e-mail: medicamentum@mail.ru

www.medicamentum.md

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

210157

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data

reînnoorii certificatului de înregistrare)

24.12.2021

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

