

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

TETRAVET L.A. 200 mg/ml soluție injectabilă,
pentru bovine, ovine, caprine și suine

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament veterinar, deoarece el 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.
- 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. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

CEVA SANTE ANIMALE, 10 avenue de la Ballastiere, 33500 Libourne Franța

Producător pentru eliberarea seriei:

CEVA SANTE ANIMALE, Z.I La Ballastiere, 33500, Libourne, Franța, Tel: +33 5 57 55 40 40

Fax: +33 5 57 55 41 10, www.ceva.com

Deținătorul autorizației de comercializare în R. Moldova

SRL Sum Agro Service, mun. Chișinău, str. Feredeului 12 e-mail: info@sumagro.md, tel. 069202020

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȘIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ A ACESTUIA

TETRAVET L.A., 200 mg/ml, soluție injectabilă, pentru bovine, ovine, caprine și suine.

1 ml de soluție conține:

Substanța activă

Oxitetraciclină dihidrat 200 mg

Excipienți :

Hidroximetansulfinaț de sodiu

Oxid greu de magneziu

Dimetilacetamida

Monoetanol amina

Apa pentru preparate injectabile

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Bovine: Tratamentul și prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) pasteurelozelor, pneumoniilor, pleuritelor, actinobacilozelor, difteriei, necrobacilozei, abceselor, infecțiilor țesuturilor moi, mastitelor, pericarditelor, keratoconjunctivitelor; în prevenirea infecțiilor postpartum și postoperatorii determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetraciclinei.

Ovine, caprine: Prevenirea avortului enzootic, pneumoniei și pleuritei (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat), tratamentul pododermatitelor, mastitelor, metritelor, omfalitelor, abceselor, infecțiilor țesuturilor moi; în prevenirea infecțiilor postpartum și postoperatorii determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetraciclinei.

Suine: Tratamentul și prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) pasteurelozelor, pneumoniilor, pleuritelor, sindromului MMA, rujetului, mastitelor, omfalitelor, rinitei atrofice, abceselor, infecției țesuturilor moi; în prevenirea infecțiilor postpartum și postoperatorii determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetraciclinei.



4. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la oxitetraciclină sau la oricare dintre excipienți.
A nu se administra la cabaline, câini și pisici.

5. REACȚII ADVERSE

Pot apărea reacții locale la locul de injectare (tumefacție, durere). Aceste reacții au o intensitate redusă și se remit în scurt timp.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, suine.

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

Se administrează intramuscular, profund.

Doza este de 1 ml produs/ 10 kg greutate corporală, (20000 UI oxitetraciclină/ kg greutate corporală), o singură doză.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

La bovine nu administrați mai mult de 20 ml într-un singur loc, la ovine și caprine nu administrați mai mult de 5 ml într-un loc iar la suine nu administrați mai mult de 10 ml într-un loc.

Pentru speciile țintă utilizați două administrări/tratament, în locuri diferite.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 21 zile

Lapte: 7 zile (14 mulsori)

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se depozita la o temperatură sub 25° C.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

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

Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la oxitetraciclină sau la oricare dintre excipienți.

A nu se administra la cabaline, câini și pisici.

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Pentru speciile țintă utilizați două administrări/tratament, în locuri diferite.

La bovine nu administrați mai mult de 20 ml într-un singur loc, la ovine și caprine nu administrați mai mult de 5 ml într-un loc iar la suine nu administrați mai mult de 10 ml într-un loc.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A nu se administra la cabaline, câini și pisici.



Este recomandat ca tratamentele să se inițieze după efectuarea antibiogramei. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale. Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetraciline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

A nu se utiliza după data de expirare marcată pe ambalaj după EXP.

Data de expirare face referire la ultima zi a lunii.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Natura ambalajului

Flacoane din sticla tip II sau polipropilenă, de înaltă densitate, multi-strat, închise cu dop de cauciuc clorbutilic, și capace de aluminiu și plastic.

Mărimea ambalajului

100 ml și 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

15. Data ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

Martie 2016

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

SRL Sum Agro Service, mun. Chișinău, str. Feredeului 12 e-mail: info@sumagro.md, tel. 069202020

