

Anexa nr. 2

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

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### Mitrec<sup>R</sup>

**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.**

OOO "NITA-FARM",

410010, or. Saratov, str. Osipova V.I. 1

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: [client@nita-farm.ru](mailto:client@nita-farm.ru)

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

Mitrec<sup>R</sup>-suspensie intrauterină. Denumirea internațională nepatentată (*Mitrec*).

Fiecare seringă conține în calitate de substanță activă-cefapirin (sub formă de cefapirin benzatin) 500 mg și adjuvanți.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Mitrec<sup>R</sup> se indică pentru tratamentul endometritelor subacute și cronice la vaci care apar ca regulă peste 14 zile de la parturiție și în cazul formelor subclinice.

### **4. CONTRAINDICAȚII**

A nu se administra în cazul sensibilității sporite la unul din componente, inclusiv la cefalosporine și alte antibiotice beta-lactamice. Nu se indică în cazul rezistenței la cefalosporine vacilor gestante și simultan cu alte medicamente intrauterine cu conținut de antibiotice.

### **5. REACȚII ADVERSE**

La administrare conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

În caz de apariție a reacției alergice, administrarea se stopează și se indică medicamente antihistaminice și terapie simptomatică.





## 6. SPECII ȚINTĂ

Vaci.

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

Mitrec<sup>R</sup> se introduce în lumenul uterului în doză de 19g (conținutul unei seringi).

Tratamentul formei acute și cronice începe nu mai devreme decât peste 14 zile după fătare. La necesitate se face rapel peste 7-14 zile, în aceeași doză.

Administrarea în prealabil a prostaglandinelor F<sub>2</sub> a (cu 3-4 zile înainte) sporesc eficiența și exclud rapelul.

În tratamentul formelor subclinice a endometritei, medicamentul se administrează peste 6-24 ore după înseminare.

Înainte de administrare se igienizează organele genitale externe și baza cozii.

La necesitate uterul se eliberează de exudat. Se fixează seringă la cateter, se introduce mâna cu mănușă prin rect pentru a fixa cervixul, apoi se introduce cateterul prin cervix cu mișcări blânde și oscilante și se injectează tot conținutul seringii Mitrec<sup>R</sup> în lumenul uterin.

## 8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne-24 ore, carcasele obținute pînă la expirarea termenului limită se dau în hrana carnivorelor.

Lapte-24 ore, cel obținut pînă la expirarea termenului limită, se prelucrează termic și se utilizează în hrana animalelor.

## 9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T<sup>0</sup>C +2<sup>0</sup>+25<sup>0</sup>, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Medicamentul 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

Particularități deosebite la prima administrare sau la anularea medicamentului Mitrec<sup>R</sup>, nu au fost înregistrate. La omiterea unei doze, administrarea se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme. Nu se recomandă a administra dozaj dublu pentru compensarea celui omis.

## 12. PERIODA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii. A se deschide medicamentul nemijlocit înainte de întrebuințare, după deschidere nu poate fi păstrat. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

## 13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.



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

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Seringi din polimer a câte 19 g de medicament și capac protector.

**15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI**

08.06.2018

**16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL” Zoofarmagro”,

mun. 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*

