

APROBAT

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

COLIFLOX^R injectabil

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.
- 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.

Deținător: OOO " Arial Medical ", 129329, Rusia, or.Moscova, str. Koliskaia 1.

Producător: OOO „ AVZ S-P ”, 141300, Rusia, reg.Moscova, or.Serghiev Posad, str. Ţentralinaia 1

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

Coliflox^R injectabil

1 ml soluție conține:

Substanța activă:

Enrofloxacină - 50 mg/ml,

Colistin sulfat-500000 UI/ml.

Excipienți:

Acid lactic, acid succinic și apă pentru injecții.

Soluție transparentă, de culoare de la galben-pal, la galben-verde.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Coliflox^R injectabil se indică vițelilor și purceilor în tratamentul bolilor gastrointestinale, respiratorii și altele provocate de bacterii sau micoplasme sensibile la enrofloxacină și colistin, inclusiv colibacterioză, salmoneloză și pasteureloză, porcilor adulți - tratamentul rinitei atrofice, pneumoniei enzootice și sindromului MMA.





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

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate individuală sporită la componentele medicamentului.

A nu se administra animalelor cu patologii renale și a SNC însoțite de convulsii.

5. REACȚII ADVERSE

În doze terapeutice (conform instrucțiunii date) nu provoacă reacții adverse. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariția simptomelor adverse (inapetență, vomă, ataxie), administrarea se stopează și se indică antihistaminice.

6. SPECII ȚINTĂ

Viței, purcei, porci adulți.

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

Coliflox^R injectabil se administrează vițelilor subcutanat, purcelor i/muscular, în doză de 0,5 ml/10 kg masă corp, 1 dată pe zi, timp de 3-5 zile. Scroafelor, în tratamentul sindromului MMA - timp de 1-2 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne - 21 zile.

Carcasele obținute înainte de expirarea termenului limită, se dau în hrana animalelor de blană.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și nutrețuri, la temperatura de la +5⁰C până la +25⁰C, 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 în vigoare.

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

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

În legătură cu senzația de durere care se poate manifesta, se recomandă administrarea într-un singur punct - vițelilor și porcilor adulți - nu mai mult de 5 ml, purcelor - nu mai mult de 2,5 ml.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu sunt.

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

În timpul lucrului cu Coliflox^R injectabil e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar. Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului li se recomandă evitarea contactului direct cu Coliflox^R injectabil. În caz de contact accidental a medicamentului cu pielea sau tunicile



mucoase oftalmice, ele se spală din abundență cu apă. În caz de apariție a reacției alergice sau la înțgerare, e important de adresat la o instituție medicală cât de repede posibil (cu sine de avut eticheta sau prospectul). În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi. La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se administrează femelelor gestante și în lactație, purceilor și vițelilor nou-născuți.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu se indică concomitent cu antibioticele bacteriostatice (levomicetina, macrolidele și tetraciclinele), teofilina, antiinflamatoarele nesteroidiene.

Supradozare

Simptome de supradozare pot fi excitarea sau deprimarea bruscă, diaree, vomă.

În astfel de cazuri administrarea se stopează și se indică terapie simptomatică.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii. După deschiderea flaconului-28 de zile.

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

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă întunecată a câte 10; 20; 50 și 100 ml cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

06/2021

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

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

