

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR ȘI CONCENTRAȚIA

SEEVIT, soluție injectabilă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Acetat de tocoferol (vitamina E) - 50 mg;

Selenit de sodiu - 0,5 mg.

Excipienți: alcool benzilic, apă pentru preparate injectabile.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici, animale de blană, păsări.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă:

Prevenirea și tratamentul bovinelor, cabalinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, câinilor, pisicilor, animalelor de blană, păsărilor de curte cu dereglări ale funcției de reproducere și dezvoltării fetale, boli ale mușchilor albi, miozită traumatică și cardiopatie, distrofie hepatică toxică, întârziere de creștere, infecții și boli invazive, vaccinări preventive și deparazitare, otrăviri cu nitriți, metale grele și micotoxine, situații stresante; pentru a stimula productivitatea, creșterea și dezvoltarea animalelor tinere.

4.3 Contraindicații:

Hipersensibilitate la componentele medicamentului de uz veterinar.

Conținut excesiv de seleniu în organism sau furaj (boală alcalină).

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

A nu se supradoza medicamentul de uz veterinar.

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

În timpul manipulării medicamentului de uz veterinar, este necesar să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute în lucrul cu medicamentele de uz veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Nu sa-u depistat.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație și ouat, conform dozelor recomandate.

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

Nu sunt date.

4.9 Doză și calea de administrare:

Bovine, porcine, caprine, ovine - 1 ml de medicament la 50 kg de greutate corporală intramuscular sau subcutanat; bovine cu 60 de zile înainte de stabulație - 15 ml de medicament pe cap de două ori cu un interval de 10-14 zile.

Cabaline - 1 ml de medicament la 50 kg de greutate corporală intramuscular.

Viței, miei, iezi - 0,2-0,3 ml de medicament la 10 kg de greutate corporală intramuscular sau subcutanat; oral cu apă sau hrana în doză de 0,5 ml la 10 kg greutate corporală.

Câini, pisici, animale de blană - 0,04 ml de medicament la 1 kg de greutate corporală intramuscular sau subcutanat; oral cu apă sau alimente în doză de 0,1 ml la 1 kg greutate corporală.

Cu scop preventiv, medicamentul de uz veterinar se administrează 1 dată la 2-4 luni, cu scop terapeutic - de 2-3 ori cu un interval de 7-10 zile în aceleași doze, dacă este necesar, doza terapeutică poate fi crescută, dar nu mai mult de: pentru bovine - 15 ml, cabaline - 20 ml, ovine, caprine, porcine - 5 ml per cap.

Înainte de administrare a medicamentului de uz veterinar (în cazul dozelor mici), acesta poate fi diluat cu apă sterilă sau soluție fiziologică și bine amestecat.

Păsări de curte - în doză de 1-2 ml de medicament la 1 litru de apă, care se utilizează în timpul zilei:

- pui din prima zi de viață - 1 dată în 2-3 săptămâni în scop profilactic;

- păsări tinere și adulte - 1 dată pe luna în scop preventiv, cu scop terapeutic - de 2-3 ori cu un interval de 1-2 săptămâni.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Evitați supradozajul, deoarece există posibilitatea apariției simptomelor de toxicoză.

Doza maximă pentru bovine - 15 ml, cabaline - 20 ml, ovine, caprine, porcine - 5 ml pe cap.

În caz de supradozaj, antidoturile sunt: tiosulfatul de sodiu și metionina.

4.11 Perioada de așteptare:

Carne - zero zile;

Lapte și ouă - zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Grupa farmacoterapeutică: Vitamine, alte combinații.

Codul veterinar ATC: QA11

Particularități farmacodinamice

Medicamentul de uz veterinar compensează lipsa de vitamina E și seleniu din organismul animalelor și păsărilor.

Vitamina E este implicată în metabolismul proteinelor, grăsimilor și carbohidraților, reacțiilor de oxidare și reducere. Face parte din structura lipoproteică a membranelor tuturor celulelor și structurilor subcelulare, asigură stabilitatea funcțională a acestora, previne formarea excesivă a produșilor de oxidare a peroxidului și previne hemoliza eritrocitelor.

Vitamina E stimulează sinteza hemului, care face parte din hemoglobină, a mioglobinei și enzimelor pentru schimbul de gaze în țesuturi, spermatogeneză, stimulează funcția de reproducere la femele și masculi, previne mortalitatea embrionară și asigură dezvoltarea fătului.

Seleniul este un oligoelement de protecției antioxidantă a organismului, face parte din enzima antioxidantă glutation peroxidază, care protejează structurile membranelor, mitocondriile de peroxidarea lipidelor, are un efect imunostimulator puternic, face parte din enzimele selenoproteinelor, hormonilor și contribuie la eliminarea radicalilor liberi din organismul animalelor.

Acțiunea combinată (sinergică) a vitaminei E și a seleniului sporește proprietățile antioxidante ale medicamentului de uz veterinar, stimulează metabolismul proteinelor, grăsimilor, carbohidraților. Administrarea medicamentului de uz veterinar duce la o creștere rapidă a nivelului de vitamina E și seleniu în sânge și în alte țesuturi ale organismului.

Eficacitate și siguranță clinică:

Administrarea medicamentului de uz veterinar în dozele recomandate previne și tratează animalele, păsările cu disfuncții ale organelor de reproducție, stimulează procesele de dezvoltare embrionară, previne distrofiile hepatice toxice, efectele situațiilor stresante, stimulează creșterea și dezvoltarea animalelor tinere.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După ce este absorbită, vitamina E intră în sistemul circulator și se combină cu β lipoproteinele. Aceasta se răspândește în toate țesuturile, acumulându-se în țesutul adipos. Este metabolizată în ficat și este excretată în principal în bilă și într-o măsură mai mică în urină și lapte. Seleniu se combină cu proteinele plasmatică. Poate trece bariera placentară și este eliminat mai ales prin urină și fecale, și într-o măsură mică în lapte.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Alcool benzilic, apă pentru preparate injectabile.

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

6.3 Perioada de valabilitate:

24 luni.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

În loc uscat, ferit de lumină, la temperaturi de la +5°C până la +25 °C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane din sticlă închisă cu dopuri de cauciuc și capac de aluminiu de 50 sau 100 ml.

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

Medicamentul de uz veterinar neutilizat, sau reziduurile acestuia, trebuie eliminate în conformitate cu reglementările în vigoare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service”

str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, Ucraina, 3500

tel.: +38 (043) 442-12-54, fax: +38 (043) 442-17-87

e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua



APROBAT

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

230113

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data reînnoirii
certificatului de înregistrare)

28.09.2023

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

09.2023

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

