

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

AGROFEED PREMIX STARTER PENTRU BROILERI - AF-1200

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Descriere generală.

(numai pentru medicamente de uz veterinar imunologice)

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

(compoziția calitativă și cantitativă pentru substanțele active și constituenții excipientului, a căror cunoaștere este esențială pentru administrarea corespunzătoare a medicamentului de uz veterinar. Trebuie utilizată denumirea comună uzuală sau denumirea chimică)

2.2.1 Substanța activă: Vitamine A, D3, E, B1, B2, B6, B12, acid pantotenic, Niacină, acid folic, biotină, colinclorid, Fier, Zinc, Mangan, Cupru, Selen, Iod, Cobalt, lizină, methionină, salinopharm, Antioxidanți

2.2.2 Excipienți:

Faină de grâu.
Nu conține produse modificate genetic. Nu conține proteine de origine animalieră .

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: Premix medicamentos (conține coccidiostatic)

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă: Premix pentru pui de carne- faza starter (1-10 zile).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă: Componentele premixului au o activitate biologică activă, asigură organismul puilor de carne cu aminoacizi, vitamine, macro și microelemente necesare pentru normalizarea metabolismului, asigură mărirea sporului zilnic in greutate si micșorarea cantității de furaj la un kg de adaos în masa.

4.3 Contraindicații: Nu sunt cunoscute

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: Nu sunt cunoscute

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale: A nu se utiliza la găini ouătoare.

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale: In timpul descărcării, depozitării și încărcării premixului se folosesc ochelari și respiratoare, se respectă regulile



igienei personale. In caz dacă premixul a nimerit în ochi sau in organele respiratorii se clătește gura sau ochii. Premixul se păstrează nu la îndemina copiilor.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate): Nu sunt cunoscute

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat: A nu se utiliza la găini ouătoare.

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

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze: Premixul se folosește in rație pentru pui de carne - faza starter. Se administrează din prima zi de viață până la vârsta de 10 zile.

4.9.2 Mod de administrare: Premixul se introduce în rație la uzinele de combifuraj sau la secțiile de furajare ale întreprinderilor in cantitate de 2% din cantitatea de furaj sau 20 kg la o tonă de furaj. Combifurajul pregătit nu se expune acțiunii temperaturilor înalte pentru evitarea deteriorării vitaminelor termolabile

4.10 Supradozare

Nu sunt cunoscute

4.11 Perioada de așteptare: In cazul folosirii premixului termenul de așteptare este de 7 zile, pentru eliminarea coccidiostaticului din organism

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice: Componentele premixului au o activitate biologică activă, asigură organismul puilor de carne cu aminoacizi, vitamine, macro și microelemente necesare pentru normalizarea metabolismului, asigură mărirea sporului zilnic in greutate si micșorarea cantității de furaj la un kg de adaos în masa

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: (grupa), **codul ATC:** (codul)

5.1.2 Mecanism de acțiune: Activează metabolismul prin asigurarea aportului necesar de aminoacizi, vitamine și minerale. Stopează dezvoltarea coccidiilor prin prezența Salinomicinei de Na.

5.1.3 Efecte farmacodinamice: Salinomicina este un antibiotic coccidiostatic ionofor izolat din Streptomyces albus. Aceasta crește mișcarea cationilor prin membranele celulare prin difuzie schimbătoare, rezultând gradiente modificate datorită lipsei controlului permeabilității ionice. Acest efect permite ionilor (K^+ , Na^+ , Ca^{2+} , Mg^{2+}) să se acumuleze în interiorul celulei, atingând niveluri toxice pentru coccidie.



5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică: Utilizarea corectă a premixului cu conținut de Salinomycină cu hrana va îmbunătăți creșterea în greutate și eficiența conversiei hranei.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

(Absorbție, Distribuție, Metabolizare, Eliminare)

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: Faină de grâu

6.2 Incompatibilități:

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate:

”6” - luni.

Când ambalajul primar este deschis pentru prima dată – 30 zile

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

În timpul descărcării, depozitării și încărcării premixului se folosesc ochelari și respiratoare, se respectă regulile igienei personale. În caz dacă premixul a nimerit în ochi sau în organele respiratorii se clătește gura sau ochii. Premixul se păstrează nu la îndemâna copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Premixul este ambalat în saci de hârtie de 20, 25 și 40 kg. Fiecare ambalaj este marcat cu denumirea și adresa producătorului, denumirea premixului, conținutul acestuia, masa neto, numărul partidei, data producerii, condițiile și termenul de păstrare.

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

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Numele și adresa Agrofeed LTD Ungaria, 9022 Győr, Dunakapu tér 10.,
telefon: +36/96/550-620

fax: +36/96/550-621

e-mail: agrofeed62@gmail.co

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200004

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

20.02.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

15.10.2019

