

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Uteroton^R

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 nementionate în acest prospect.

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

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

Uteroton^R (*Uteroton*), soluție injectabilă

Denumirea internațională nepatentată - propranolol.

Preparatul conține în calitate de substanță activă propranololul și excipienți: metabilsufit de sodiu, propilenglicol, clorbutanol, acid citric, hidroxid de sodiu și apă pentru injecții.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Uteroton^R se indică pentru stimularea fătărilor în cazul atoniilor, hipotoniilor uterine, profilaxia retenției placentare, subinvoluției uterului, sporirea fertilității, recoltarea embrionilor de la vaci-donatoare, în tratamentul complex a endometritelor post-partum la vaci și sindromul MMA (metrit-mastit-agalaxie) la scroafe.

4. CONTRAINDICAȚII

Se interzice administrarea preparatului Uteroton^R în perioada de gestație și tineretului, în poziție patologică a fătului, în cazul sensibilității sporite individuale la componentele preparatului.

5. REACȚII ADVERSE

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



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

6. SPECII ȚINTĂ

Vaci, scroafe.

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

Uteroton se administrează i/muscular sau i/venos, în doză de 10 ml per animal:

- Vacilor pentru stimularea fătării și în profilaxia complicațiilor post- partum, 1 dată, în ziua fătării;
- În retenții placentare, vacilor de 3 ori, cu interval de 12 ore;
- În tratamentul subinvoluției uterului și endometritei post partum la vaci, de 3 ori, cu interval de 24 ore, în terapie complexă.

În doză de 5 ml per animal:

- În profilaxia sindromului MMA la scroafe - 1 dată, după fătare
- În cazul însămînțării artificiale pentru sporirea fertilității la vaci și scroafe, 1 dată, cu 20-30 minute înainte de procedură.
- În recoltarea embrionilor de la vaci-donatori, cu 10-15 minute înainte de perfuzare.
-

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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 $T^{\circ}C$ $5^{\circ}C+25^{\circ}C$, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu legislația în vigoare. 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 preparatului Uteroton^R, nu au fost înregistrate. La omiterea unei doze, administrarea se reea în aceeași doză, conform aceeași scheme. Nu se recomandă a administra doza dublu pentru compensarea celui omis.

Animalelor în perioada de lactație, preparatul se indică cu precauție, sub supravegherea medicului veterinar.



12. PERIODA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

după deschiderea flaconului – nu mai mult de 14 de zile.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă a câte 20, 50, 100 sau 250 ml dop din cauciuc, capac din aluminiu cu sigiliu.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

22.08.2018

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

