

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ser polivalent pentru viței

(împotriva pasteurelozei, salmonelozei, paragripei și rinotraheitei infecțioase)

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.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OA "BelVitunifarm", 211309, or. Dolja, str. Sovetskaia 26A, or. Vitebsk, reg. Vitebsk, Rep. Belarus

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

Ser polivalent pentru viței – medicamentul este un ser sangvin obținut din sângele taurilor hiperimunizați cu antigene de Salmonella typhimurium, Salmonella dublin, Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida din serotipurile A, B, D, de paragripă și rinotraheită infecțioasă bovină. Se prezintă ca o soluție opalescentă, de culoare de la roșietică la brună, care conține anticorpi specifici. În timpul păstrării, se poate forma o peliculă (film) de grăsimi și sediment albui, care dispare la agitare.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru profilaxia și terapia prin conferirea imunității pasive contra pasteurelozei, salmonelozei, paragripei și rinotraheitei infecțioase bovine.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt.

5. REACȚII ADVERSE

În caz de apariție a reacției alergice sau a simptomelor de anafilaxie, se recurge la terapie simptomatică antialergică, iar dozajul necesar de ser polivalent se diluează cu soluție de glucoză 5% în raport de 1:4.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine.

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

Înainte de folosire și în timpul utilizării, flaconul cu ser se agită periodic, iar în perioada rece a anului se încălzește la baie de aburi până la 36-37°C.

Pentru scopuri preventive, serul polivalent se administrează de două ori, cu un interval de 7-10 zile, în următoarele doze:

- Viței sub 4 luni: 20-30 ml subcutanat.
- Tăurași între 4-8 luni: 30-60 ml subcutanat.
- Vițeilor nou-născuți li se administrează 10-15 ml cu colostru în primele trei alăptări.
- Viței sub 4 luni, pentru profilaxia bolilor respiratorii: aerosol (generator), 1,5 ml/1m³, timp de expunere 60 minute.

Pentru tratament curativ, serul se administrează în următoarele doze:

- Viței sub 4 luni: 40-60 ml intramuscular.
- Tăurași între 4-8 luni: 60-120 ml intramuscular (se injectează în mai multe puncte, fără a depăși 20 ml într-un punct).
- Viței sub 4 luni, pentru tratamentul bolilor respiratorii: aerosol (generator), 2 ml/1m³, timp de expunere 60 minute.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 2°C + 15°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 reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris exclusiv pentru animalele destinate. Nu trebuie să-l administrați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Înainte de administrare, serul polivalent se agită, iar în perioada rece a anului se încălzește la baie de aburi. Administrarea serului polivalent poate fi utilizată în terapie complexă, concomitent cu antivirale, antibacteriene și imunostimulatoare. De asemenea, se acordă o atenție deosebită măsurilor sanitar-veterinare prevăzute pentru lichidarea bolilor sau pentru sporirea rezistenței organismului față de acestea.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

4 ani din data producerii, de la prima deschidere – a se folosi imediat.
A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon steril din sticlă, cu volume de 50 ml, 100 ml și 200 ml, prevăzut cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

15. 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