

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **Azidin Vet**

**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 "Brovafarma", Ucraina, or. Brovarî, bul. Nezavisimosti 18a, 07400

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

Azidin Vet

1 g de Azidin-vet conține:

**Substanțe active:** (mg):

- Dimimazen aceturat – 438,0;
- Fenazonă – 562,0.

Se prezintă medicamentul de uz veterinar ca o pulbere amorfă, de culoare galben-pal, fără miros.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Azidin-vet este indicat pentru tratamentul câinilor diagnosticați cu boli hemoparazitare, cum ar fi babesioza (piroplasmaza).

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Azidin-vet nu trebuie administrat animalelor hipersensibile sau celor cu afecțiuni renale.

### **5. REACȚII ADVERSE**

La administrarea conform prospectului, nu apar reacții adverse sau complicații. În caz de supradozaj, pot apărea excitare, reacții locale iritante, stare hipotensivă de scurtă durată sau disfuncții ale tractului digestiv.

### **6. SPECII ȚINTĂ**

Câini.

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

Medicamentul se administrează sub formă de soluție de 3,5%, obținută prin adăugarea de apă pentru injecții în flaconul cu pulbere (0,24 g sau 2,4 g), în volum de 2,5 ml respectiv 25 ml. Soluția astfel obținută se administrează intramuscular sau subcutanat, la o doză de 0,1 ml pentru fiecare 2 kg masă corporală.

Doza calculată se injectează în 2-3 puncte.

### **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 8°C + 20°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**

Dacă starea animalului nu se îmbunătățește în termen de 24-30 ore după administrare, se recomandă repetarea administrării. Este important să nu se supradozeze la câini. În caz de supradozaj, antidotul recomandat este glucoza 40% (administrată intravenos) și soluție de cafeină (administrată subcutanat).

### **12.PERIOADA DE VALABILITATE**

2 ani din data producerii.

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**

Ambalat în fiole din sticlă sigilate de 0,24, 2,4g.

### **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](mailto:zoofarmagro@mail.ru)