

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Azitronit

tab 200

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.

SRL "NITA-FARM", Federația Rusă, 410010, Reg. Saratov, or. Saratov, str. Osipov, B.I, nr. 1., Tel./fax: (8452)-338-600.

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

1 comprimat conține:

Substanța activă:

Azitromicină - 200 mg

Excipienți: stearat de magneziu, copovidonă, crospovidonă, celuloză microcristalină (tip 101), celuloză microcristalină (tip 200), sucraloză, colorant lac de piersici, aromă de ficat, dioxid de siliciu coloidal.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Azitronit® TAB 200 se utilizează la pisici și câini pentru tratarea infecțiilor bacteriene ale sistemului respirator, sistemului urogenital, infecțiilor pielii și țesuturilor moi, precum și a infecțiilor cauzate de microorganisme sensibile la azitromicină.

4. CONTRAINDICAȚII

Este interzisă utilizarea medicamentului la animalele cu insuficiență renală și hepatică, precum și în cazurile de hipersensibilitate la antibioticele macrolide.

5. REACȚII ADVERSE

Când medicamentul de uz veterinar este utilizat conform instrucțiuni prescrise, evenimente adverse și complicații, de regulă, nu se observă.

În cazul unei sensibilități individuale crescute la medicament și apariției reacțiilor alergice, utilizarea acestuia este întreruptă, iar animalului i se prescriu antihistaminice și alte remedii terapiei simptomatice.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

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

Azitronit® TAB 200 se administrează oral pisicilor și câinilor, fie individual, fie cu o cantitate mică de hrană. Ingerarea nu afectează biodisponibilitatea substanței active a medicamentului de uz veterinar. Medicamentul se administrează în doză unică de 10 mg per 1 kg greutate corporală, o dată pe zi. Dozajele de Azitronit® TAB 200 în funcție de greutatea corporală a animalului sunt prezentate în tabel:

Greutatea corporală, kg	Numărul de comprimate pentru un animal la o repriza. Azitronit® TAB 200, buc.
5	$\frac{1}{4}$
6-10	$\frac{1}{2}$
11-15	$\frac{3}{4}$
16-20	1
21-25	1 $\frac{1}{4}$
26-30	1 $\frac{1}{2}$
31-35	1 $\frac{3}{4}$
36-40	2
41-45	2 $\frac{1}{4}$
46-50	2 $\frac{1}{2}$

Pentru o administrare mai ușoară, este posibilă pre-dizolva comprimatului într-o cantitate mică de apă și se administrează oral folosind o seringă dozatoare sau o seringă standard de injectare fără ac. Pentru a face acest lucru, după scoaterea pistonului, introduceți comprimatul sau părțile acestuia într-o seringă cu capacitatea corespunzătoare. Apoi, puneți la loc pistonul și trageți apă. Agitați periodic seringă, apoi mențineți timp de 1-2 minute până când se obține un amestec omogen. Cantitatea minimă de apă necesară pentru dizolvarea unui comprimat (și a componentelor sale): pentru Azitronit® TAB 200 - de la 4 ml.

Durata tratamentului cu Azitronit® TAB 200 este de 5 zile. Pentru afecțiuni cronice sau maladii dificil de tratat, durata tratamentului poate fi de 10-14 zile sub supravegherea unui medic veterinar.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

A se păstra separat de produse alimentare și furaje.

A se păstra ferit de umiditate și de razele solare directe.

A se păstra la temperatură de la 2°C până la 25°C.

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

Atenționări speciale:

A nu se administra animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Evitați încălcarea schemei de tratament, deoarece acest lucru poate reduce eficacitatea. În cazul omiterii uneia sau mai multor doze, tratamentul trebuie reluat cât mai curând posibil în doza recomandată.

Nu se permite mărirea dozei recomandate pentru a compensa doza omisă.

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

În lucrul cu Azitronit® TAB 200, trebuie de respectat regulile generale de igienă personală și precauțiile de siguranță necesare în lucrul cu medicamente de uz veterinar.

Persoanele cu hipersensibilitate la oricare dintre componentele acestui medicament trebuie să evite contactul direct cu Azitronit® TAB 200. Fumatul, consumul de băuturi și consumul de alimente sunt interzise în timpul manipulării medicamentului. După manipulare, spălați-vă pe mâini cu apă și săpun.

În caz de contact accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasele, în caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă. Dacă apare o reacție alergică sau dacă medicamentul este ingerat accidental, solicitați imediat asistență medicală (având la dumneavoastră prospectul de utilizare sau eticheta).

Gestație și lactație:

Pentru femele în timpul gestației și alăptării, medicamentul se utilizează, dacă este necesar, sub supravegherea unui medic veterinar, în baza evaluării a raportului dintre beneficiul așteptat și riscul posibil al utilizării sale.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu este recomandată utilizarea concomitentă a medicamentului cu macrolide, tetraciline, cloramfenicol și sulfonamide din cauza unei posibile scăderi a eficacității azitromicinei.

Supradozare:

Simptome de supradozaj nu au fost înregistrate.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

A se administra doar de către un medic veterinar.

Incompatibilități majore:

Nu se utilizează concomitent cu macrolide, tetraciline, cloramfenicol și sulfonamide.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 luni.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Azitronit® TAB 200 sunt ambalate în blistere, flacoane de sticlă închisă la culoare sau borcane din polimer netransparente a câte 5 sau 10 comprimate.

Flacoanele și borcanele sunt sigilate ermetic cu capace filetate din polimer, cu control la prima deschidere sau dopuri de cauciuc, întărite cu capace de aluminiu și cleme de siguranță.

Blisterile a câte 1 sunt ambalate în cutii de carton. Flacoanele și borcanele sunt ambalate în cutii individuale de carton.

Fiecare ambalaj pentru consumatori este furnizat cu prospect de utilizare. Pentru o utilizare mai ușoară la reconstituirea comprimatelor cu apă, ambalajul pentru consumatori poate fi furnizat cu o seringă dozatoare din plastic.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenita 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru