

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **NITOX 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 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, orașul Saratov, str. Osipova V.I

Tel/fax: +7 (4852) 338-600

E-mail: client@nita-farm.ru

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

Soluția injectabilă Nitox 200 conține, în 1 ml, ca substanță activă dihidrat de oxitetraciclină 200 mg (recalculat la bază). Ca excipienți: oxid de magneziu, N,N-dimetilacetamid, rongalit (formaldehidsulfoxilat de sodiu), monoetanolamin și apă pentru injecții.

#### **3.INDICAȚII TERAPEUTICE**

Nitox 200 se administrează bovinelor, ovinelor, caprinelor și porcinelor pentru tratamentul bolilor infecțioase provocate de agenți patogeni sensibili la oxitetraciclină,

inclusiv în cazuri de boli respiratorii de etiologie bacteriană, pasteureloză, rinită atrofică, avort enzootic, mastită, sindromul MMA, necrobacterioză, sepsis ombilical, abces, peritonită, infecții postpartum, anaplasmoză și infecții secundare ale bolilor virale.

#### **4. CONTRAINDICAȚII**

Se interzice administrarea preparatului Nitox 200 câinilor, pisicilor, cailor și animalelor cu insuficiență renală, micoze și celor cu sensibilitate individuală sporită la antibiotice din grupa tetraciclinelor. A nu se administra concomitent cu corticosteroizi și estrogeni. În legătură cu diminuarea efectului antibacterian, oxitetraciclină nu se administrează concomitent cu antibiotice din grupa penicilinei și cefalosporine.

#### **5. REACȚII ADVERSE**

Supradozarea poate provoca inapetență și reacție inflamatorie în locul injectării; în astfel de cazuri, administrarea se oprește.

În caz de reacție alergică, se administrează preparate de calciu (clorură de calciu, borgluconat de calciu) și terapie simptomatică.

La locul injectării poate apărea eritem sau prurit, care dispare de la sine.

Administrarea de lungă durată a preparatelor din grupa tetraciclinei poate duce la complicații, cum ar fi apariția candidozei (afecțiuni ale pielii și mucoaselor) și septicemie provocată de ciuperca dimorfă *C. albicans*.

#### **6. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, ovine, caprine, porcine.

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

Preparatul se administrează o singură dată, adânc intramuscular, în doză de 1 ml Nitox 200 la 10 kg masă corporală (20 mg oxitetraciclină la 1 kg masă corporală) Dacă este necesar, administrarea poate fi repetată după 72 de ore.

Volumul maxim de preparat care poate fi inoculat într-un singur punct este de 20 ml la bovine și 5-10 ml la animalele de talie mică Dacă volumul necesar depășește această cantitate, se administrează în 2-3 puncte.

#### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite la 28 de zile după ultima administrare. Carcasele obținute înainte de expirarea acestui termen se folosesc în hrana animalelor carnivore. Laptele nu se consumă și nu se procesează pentru uz uman timp de 7 zile de la ultima administrare a preparatului Nitox 200.

## **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de razele solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la o temperatură între 5°C și 25°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**

Particularități deosebite la prima administrare sau la întreruperea preparatului Nitox 200 nu au fost înregistrate. În caz de omitere a unei doze, administrarea se reia în aceeași doză, conform aceleiași scheme. Nu se recomandă administrarea unei doze duble pentru compensarea celei omise.

## **12. PERIOADA DE VALABILITATE**

3 ani de la data producerii, iar după deschiderea flaconului – utilizabil timp de 28 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 întunecată de 20, 50 și 100 ml, cu dop din cauciuc și capac din aluminiu cu sigiliu.

## **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)