

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Probicil 3

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.

PrAT “VNP” Ucrzoovetprompostaci”, Ucraina, 03040, Kiev, str. Vasilikivsika 16, tel. +380800211201 e-mail:zoovet@ukrzoovet.com.ua

www.ukrzoovet.com.ua

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

Probicil 3-pulbere de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, care cu apa formează suspensie dispersă stabilă. 1 flacon de preparat conține următoarele substanțele active: Benzilpenicilină sodică-200000 UI; Benzilpenicilină sare de novocaină-200000 UI; Benzilpenicilină benzatin (Bicilina 1)-200000 UI.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Se indică în tratamentul necrobacteriozai, pasteurelozei, pneumoniei, mastitei, plăgilor infectate, septicemiei, flegmoanelor, cărbunelui enfizematos și în bolile tractului urinar provocate de microorganisme sensibile la peniciline.

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate individuală sporită la grupa penicilinelor și novocaină.

5. REACȚII ADVERSE

În doze terapeutice (conform instrucțiunii date) nu provoacă reacții adverse. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariția reacției alergice, administrarea se stopează și se indică terapie desensibilizantă.

6. SPECII ȚINTĂ

Animale de blană, bovine, cabaline, câini, caprine, iepuri, ovine, porcine.

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

Suspensia se prepară cu apă pentru injecții, cu soluție de novocaină (0,5%) sau cu soluție izotonică de clorură de sodiu și se administrează tineretului și animalelor adulte, i/muscular, 1 dată în 7 zile în următoarele doze:

Specia animalului	Doza unică curativă (mii UI / kg masă corp)	Doza unică curativă (mii UI / kg masă corp)
	Animal adult	Tineret
Bovine	10	15
Cabaline	10	12
Ovine, caprine	15	20
Porcine	10	20
Câini, animale de blană (nurci, vulpi polare)	40	60
Iepuri	10	25

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite- peste 14 zile, consumul laptelui- peste 7 zile după ultima administrare. Produsele de origine animală obținute înainte de termenul limită se dă în hrana animalelor neproductive, în dependență de decizia medicului veterinar.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 10°C + 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

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă cu dop din cauciuc și capac din aluminiu cu 600000 UI.

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