

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Doxitron

comprimate masticabile

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 «AVZ S-P», Rusia, 141300, Regiunea Moscova, orașul Serghiev Posad, strada Centralnaya, 1/11.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
1 comprimat conține substanță activă:

Doxiciclină (sub formă de hieclat) - 20 mg sau 100 mg;

Excipienți: lactoză, celuloză microcristalină, amidon de cartofi, stearat de calciu, dioxid de siliciu coloidal, un aditiv cu gust și aromă de carne proaspătă.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Comprimatele masticabile Doxitron sunt prescrise pisicilor și câinilor în scop terapeutic în cazul afecțiunilor sistemului respirator (rinită, amigdalită, pneumonie, bronhopneumonie), ale sistemului urogenital (cistită, pielonefrită, prostatită, endometrită), afecțiuni ale pielii (dermatită purulentă, abcese) și altor infecții asociate cauzate de agenți patogeni sensibili la doxiciclină.

4. CONTRAINDICAȚII

Contraindicațiile pentru utilizarea comprimatelor masticabile Doxitron sunt sensibilitatea individuală crescută a animalului la componentele medicamentului și la antibioticele din grupul tetraciclinelor (inclusiv în anamneză), disfuncții severe hepatice și/sau renale. Medicamentul nu trebuie utilizat la căței și pisoi în perioada de dezvoltare dentară.

5. REACȚII ADVERSE

În cazul unei sensibilități individuale crescute la tetraciline și al apariției reacțiilor alergice, utilizarea produsului se întrerupe și animalului i se prescriu antihistaminice și terapie simptomatică.

Când se administrează terapia cu tetraciclină, pot apărea vomă, esofagită și diaree după expunerea la lumină ultravioletă intensă.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

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

Comprimatele masticabile Doxitron sunt prescrise animalelor individual, pe cale orală amestecate cu alimente sau administrate forțat la rădăcina limbii o dată pe zi, la o doză de 10 mg doxiciclină la 1 kg masă corporală a animalului (1 comprimat care

conține 20 mg doxiciclină este calculat pentru 2 kg masă corporală a animalului, iar un comprimat care conține 100 mg doxiciclină - pentru 10 kg masă corporală). Durata tratamentului pentru bolile acute este de 3-5 zile, pentru bolile cronice - 8-10 zile. Conform prescripției medicului veterinar curant, doza și durata de utilizare a medicamentului pot fi crescute.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra separat de alimente și furaje, ferit de razele solare directe.

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

Comprimatele masticabile Doxitron trebuie utilizate în timpul sau imediat după hrănire.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale. La lucrul cu comprimatele masticabile Doxitron, trebuie respectate regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute pentru lucrul cu medicamente. Persoanele cu hipersensibilitate la componentele produsului trebuie să evite contactul direct cu acesta. După terminarea lucrului, mâinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun. În caz de contact accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasele ochilor, acestea trebuie spălate cu multă apă. În caz de reacții alergice, reacții adverse sau în caz de ingerare accidentală a

medicamentului, trebuie să contactați imediat o unitate medicală (să aveți la sine instrucțiunea de utilizare a medicamentului sau eticheta).

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului: 36 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Medicamentul este ambalat în blistere din folie de clorură de polivinil și folie de aluminiu a câte 6 și 10 comprimate. Blisterele sunt ambalate în cutii de carton a câte 2 bucăți. Fiecare unitate de ambalaj este furnizată cu instrucțiuni de utilizare a medicamentului.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Căminuța 4a; tel/fax +373 022 855-071;
Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru