

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **Brometronid Nou**

**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.**

OOO "Brovafarma", Ucraina, 07400, or. Brovarî, Bulevardul Nezavisimosti 18a

Tel./fax: +38 (044) 33-00-224

E-mail: [office@brovapharma.ua](mailto:office@brovapharma.ua)

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

Brometronid Nou – pulbere perorală.

Compoziție

1 g de pulbere conține:

- **Substanța activă:**

- Tinidazol – 250 mg

- **Excipient:**

- Maltodextrină.

### 3. INDICAȚII TERAPEUTICE

- **Păsări decorative și iepuri decorativi:** Tratamentul eimeriozei (coccidiozei) provocate de microorganisme sensibile la tinidazol.

### 4. CONTRAINDICAȚII

- Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă (tinidazol) sau la oricare dintre excipienți.
- Nu se utilizează la animale cu disfuncții hepatice sau renale.
- Nu se utilizează la femele în ultimul trimestru de gestație.

### 5. REACȚII ADVERSE

- În rare cazuri, administrarea de lungă durată poate provoca reacții alergice, manifestate prin:
  - Erupții cutanate;
  - Edeme;
  - Febră;
  - Eozinofilie;
  - Alte simptome asociate.
- **Măsuri:** La apariția reacțiilor adverse, se administrează medicamente antihistaminice.
- Utilizarea internă a dozelor mărite poate provoca disbacterioză intestinală. Acest efect dispare după încetarea utilizării medicamentului.

### 6. SPECII ȚINTĂ

Păsări decorative, iepuri decorativi.

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

- Peroral, în amestec cu hrană:

#### **Păsări decorative**

- Doza: 0,1 g medicament (25,0 mg tinidazol) / 1 kg greutate corporală;
- Echivalent: 2 g medicament (500,0 mg tinidazol) / kg hrană pe zi;
- Durata: 10 zile.

#### **Iepuri decorativi**

- **Adulți:**
  - Doza: 0,2-0,3 g medicament (50-75 mg tinidazol) / kg greutate corporală;

- Frecvență: zilnic;
- Durata: 3 zile.
- **Tineret la înțarcare:**
  - Doza: 0,1 g medicament (25,0 mg tinidazol) / kg greutate corporală;
  - Frecvență: zilnic;
  - Durata: 10 zile.

## **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 + 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**

- Nu se utilizează la animale de la care se obțin alimente.

### **Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă**

- Nu este cazul.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul**

- În timpul lucrului cu medicamentul de uz veterinar Brometronid Nou, este necesar să se respecte regulile comune de igienă personală și tehnicile de siguranță prevăzute pentru manipularea medicamentelor de uz veterinar.

### **Precauții speciale pentru protecția mediului**

- Nu este cazul.

### **Gestație**

- A nu se utiliza la femele în ultimul trimestru de gestație.

### **Interacțiunea cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**

- Activitatea medicamentului se amplifică atunci când este utilizat concomitent cu cimetidină și se reduce când este utilizat concomitent cu fenobarbital și rifampicină.

### **Supradozare**

- Tinidazolul este slab toxic în doze terapeutice și, prin urmare, provoacă foarte rar efecte toxice.

#### **- În caz de supradozaj semnificativ, pot apărea:**

- Dispepsie și vomă;
- Disbacterioză (ca urmare a combaterii microflorei intestinale anaerobe), care poate duce la candidomicoză a cavității bucale sau intestinale;
- Erupecii cutanate, edeme, prurit, creșterea temperaturii corpului.

#### **- Măsuri:**

- La primele semne ale reacțiilor adverse, se recomandă reducerea dozei sau excluderea medicamentului din tratament.
- Dacă manifestările toxice sunt pronunțate, se administrează diuretice și băuturi alcaline.
- În caz de modificări ale formulei sanguine (agranulocitoză, leucopenie etc.), sunt eficiente acidul nucleic, medicamentele cu fier și o dietă bogată în proteine și vitamine.

### **Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare**

- Nu este cazul.

## **12.PERIOADA DE VALABILITATE**

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

## **13.STATUT LEGAL**

Se eliberează fără prescripție veterinară.

## **14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Pungi de polimer de 10, 100, 400 g.

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