

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Azitronit

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”, Rusia, 410010 Saratov, st. Osipova V.I., nr 1.

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

Azitronit.

În 1 ml conține **substanța activă** azitromicin (sub formă de dihidrat) – 100 mg.

Excipienți: propilenglicol, citrat de sodiu, alcool benzilic, acid citric și apă pentru injecții până la 1 ml.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Azitronit este utilizat la bovine, ovine și porcine pentru tratamentul infecțiilor bacteriene ale sistemului respirator, digestiv și urogenital, precum și al infecțiilor pielii și țesuturilor moi cauzate de microorganisme sensibile la azitromicin. De asemenea,

este folosit pentru terapia necrobacilozei, erizipelului porcin, spirochetozei și infecțiilor micoplasmice.

4. CONTRAINDICAȚII

Utilizarea preparatului este interzisă la animalele cu insuficiență renală sau hepatică, precum și în caz de hipersensibilitate la antibioticele macrolide.

Utilizarea preparatului este interzisă la animalele care alăptează; utilizarea la animalele gestante și la tineret este permisă cu precauție, sub supravegherea unui medic veterinar.

5. REACȚII ADVERSE

Dacă sunt respectate regulile conform instrucțiunilor de utilizare, nu au fost identificate efecte secundare sau complicații.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine.

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

Azitronit se administrează intramuscular la bovine, ovine și porcine în doză de 1 ml la 20 kg greutate corporală (5 mg de azitromicin la 1 kg greutate corporală) o dată pe zi timp de 2 zile. Dacă este necesar, injecția poate fi repetată.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Bovinele nu trebuie sacrificate pentru carne mai devreme de 40 de zile,

Porcii – nu mai devreme de 40 de zile,

Ovinele – nu mai devreme de 35 de zile după ultima administrare a preparatului medicinal.

Carnea animalelor sacrificate forțat înainte de expirarea perioadei specificate poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor cu blană.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°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

Simptome de supradozaj: anxietate, tulburări de somn, dezorientare, pierderea temporară a auzului, creșterea enzimelor hepatice. În acest caz, este necesar să opriți administrarea medicamentului. Nu există agenți de detoxifiere specifici care vizează eliminarea medicamentului din organism și se utilizează terapia simptomatică.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii, de la prima deschidere – 30 zile.

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

13.STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Preparatul medicinal este ambalat în flacoane de sticlă de 20, 50 și 100 ml sau în flacoane din sticlă de 250 și 500 ml, sigilate cu dopuri de cauciuc, capace de aluminiu și cleme de control al primei deschideri.

Flacoanele cu preparatul în volume de 50 și 100 ml sunt ambalate în cutii individuale din carton.

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