



FARMAVET
GROUP

Interactiv

NOMENCLATOR PRODUSE



www.farmavet.ro



CUPRINS

ANTIINFECȚIOASE

AMOXICILINĂ FP 20%	6
AMOXICILINĂ FP 60%	7
AVICOVIT	8
BENZILPENICILINĂ POTASICĂ PASTEUR	9
BISULFIM COMPRIMATE	11
BISULFIM SOLUȚIE ORALĂ	12
C.T.P. 12	13
COLISTIN SULFAT FP 50%	14
COLISTIN SULFAT FP 100 mg/ml	15
ENROFLOXACINĂ FP 10%	16
ENROFLOXACINĂ FP 25	17
ENROFLOXACINĂ FP 50	18
ENROFLOXACINĂ FP 5%	19
ENROFLOXACINĂ FP 10% SOLUȚIE INJECTABILĂ	21
ENROFLOXACINĂ FP 40% PREMIX MEDICAMENTAT	23
ENROFLOXACINĂ FP 5 COMPRIMATE	24
ENTEROXIN 12,5% SOLUȚIE ORALĂ	25
ERITROMICINĂ FP 6%	26
FLORFENICOL FP	27
FUROGAL O	28
FUROGAL T	29
GENTAMICINĂ FP 10%	30
GENTAMICINĂ FP 10% SOLUȚIE INJECTABILĂ	31
GENTAMICINĂ FP 50%	32
GENTOCIN DOSER	33
GERMOSTOP CICATRIZANT	34
KANAMICINĂ FP 25%	35
LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ 5/10	36
LINCOMICINĂ FP 60%	37
LINCOVET 10	38
LIN-SPE-MIX 880	39
MASTIKER E	40
NEOMICINĂ SULFAT FP 10%	41
NEOMICINĂ FP 40%	42
NEOTYL U	43
NEOXIGAL	44
NEOXIVIT	45
OXITETRACICLINĂ FP 10%	46
OXITETRACICLINĂ FP 20% RETARD SOLUȚIE INJECTABILĂ	47
OXITETRACICLINĂ FP 20%	48
OXITETRACICLINĂ FP 40%	49
OXITETRACICLINĂ FP 90%	50
PESARII SPUMANTE ȘI EFERVESCENTE CU OXITETRACICLINĂ ȘI NEOMICINĂ	52
SULFAMETOPRIM	53
TIAMULIN FP 10%	54
TIAMULIN FP 80%	55
TIASOL	56
TILOZINĂ FP	57
TILOZINĂ FP PULBERE	58

ANTIPARAZITARE

AMPROLIUM FP 25%	60
COLUMBO SPOT	61
DIAZINOL	62
EQVAMEC P	65
EVOMEK	66
EVOMEK PLUS	68
FASCIOZONE	69
HELMIX F	70
HELMIZOL A 10	71

HELMIZOL A 2,5	72
IVERMECTINĂ FP	73
IVER-MIX	74
LEVASOL	75
PANAFEN	76
PET-SPOT FORTE S	77
PET-SPOT FORTE M	78
PET-SPOT FORTE L	79
PET-SPOT FORTE P	80
PET-SPOT PLUS - câini cu g.c.<15kg	81
PET-SPOT PLUS - câini cu g.c.>15kg	82
PRAZICEST	83
PRAZYTEL	84
PYRAMECTIN 25	85
PYRATEL EQ	86
PYRATEL CD 60ml	88
RONIZOL PLUS	90
SINGAL F	91
VERMIZOL A 100	92
VERMIZOL F 10	93

ANTIINFLAMATOARE

ARTRO-VET B SOLUȚIE INJECTABILĂ	96
ARTRO-VET B 20	97
ARTRO-VET B 50	99
ARTRO-VET B 100	100
DEXAMETAZONĂ FP	101
FENAZON	102

ANTISEPTICE

ALBASTRU DE METILEN	104
APĂ OXIGENATĂ 3%	105
TINCTURĂ DE IOD	106

HORMONALE

OXITOCINĂ FP	108
PROGESTERON FP	109
PROGESTIN	110
PROLIZ	111

OTICE

CLOROSTATIC	114
DEXOGEN	115
GENTOCIN OTIC	116
IVER-MITE OTIC	117
OTOSTATIC	118

OFTALMICE

GENTOCIN OFTALMIC	120
GENTOCIN PLUS	121
OPTI-CLOR	122
OPTI CLOR UNGUENT	123

SISTEM NERVOS

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ 25%	126
SEDAM COMPRIMATE	127
SEDAM SOLUȚIE INJECTABILĂ	128
VETASED	129

VITAMINE, MINERALE

BOROLUCONAT DE CALCIU 38%	132
FIER DEXTRAN 20%	133
GLUCOZĂ FP 33%	134
MULTI-VITA-VET	135
REHIDRAVIT	136
SEL-E-VIT	137
SULFAT DE MAGNEZIU FP	138
VITAMINA AD3E	139
VITAMINA B1+B6	140
VITAMINA C FP 10%	141

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI

ACIDIFIANT VETMAX	144
AMYNO TONIK	146
ARTRO-PROTECT HA	147
CALCI VITA	148
DROJDIE DE BERE	149
ELECTRO-MIN	150
FIER DEXTRAN	151
LAXAVET	152
LOYALIS SISTEM URINAR	153
LOYALIS CALM	154
LOYALIS HEPATO PROTECTOR	155
METIONINĂ pastă	156
MULTI-VITA	157
PIGEON VITA	158
PRO-CAL	159
PRO PUPPY	160
PRO VITE	161
SELEVIT SOL	162
TONIK ENERGY	163
VAMEX pulbere solubilă	164
CALCIU FURAJER VITAMINIZAT	165
HEPATO PROTECT	167
MAGNE B COMPLEX	168
POLIVIT S	169
SELEVIT pulbere orală	170
VITAMINA AD3E	171
VITAMINA C 99.5%	172
VITAMINA K3 soluție orală	173

PRODUSE DERMATOLOGICE

ASCOMICIN	176
MAMOSEPT	178
MICODERMIN	179

PRODUSE COSMETICE

CICATRI-PLANT	182
DERMOSEPT	183
ECO-CID	184
EQVAGEL CM	185
GALY ECO SPRAY	186
GERMOSTOP BUCAL	187

OTTO CLEANS	188
OTTO CLEANS CERUMEN	189
PET SPRAY	191
KERATIN FORTE	192
ȘAMPON CU EXTRACTE DIN PLANTE PENTRU CABALINE	193
HAPPY ȘAMPON GERMOSTOP	194
HAPPY ȘAMPON GERMOSTOP FORTE	195
HAPPY ȘAMPON SG FLORAL	196
HAPPY ȘAMPON SG CU COCOS	197
HAPPY ȘAMPON SG CU LĂMÂIE	198
HAPPY ȘAMPON PUPPY	199
HAPPY ȘAMPON SBFP	200
HAPPY ȘAMPON SP	201
ZIZOU ȘAMPON	202

PRODUSE PENTRU UZ UMAN

EQVAGEL FORTE	204
---------------------	-----

VACCINURI

AGAVAC	206
ANTRAVAC	207
BIAVAC	208
BRONVAC	210
COLUMBOVAC	211
NEDEVAC	213
NEWVAC LA SOTA	214
NEWVAC LS 79	215
ROMPERVAC 4+	216
RUVAC	217

REAGENȚI DE DIAGNOSTIC

TUBERCULINA A	220
TUBERCULINA B	221

DEZINFECTANȚI, DETERGENȚI

DEO-SEPT	224
FORSEPT	225
GERMOSTOP L	227
DEGRES AS	229

INSECTICIDE

CYPER KILLER	232
SUPER KILLER 25T-EC INSECTICID	234
TETRA KILLER	235
SUPER KILLER FORTE T	236

RATICIDE

RATISTOP FARM	238
RATISTOP FARM FORTE	239
RATISTOP FARM FORTE PASTĂ 29	240
RATIDIF SENZITIVE PASTĂ FLUO	241
RATISTOP	242
RATISTOP FORTE PASTĂ 50	243
RATISTOP GLUE	245

ANTIINFECȚIOASE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

AMOXICILINĂ FP 20%

SUSPENSIE
INJECTABILĂ

Amoxicilină trihidrat 200 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Amoxicilină trihidrat200 mg

Excipienți:

Metilparahidroxibenzoat2,0 mg

Propilparahidroxibenzoat0,2 mg

Carboximetilceluloză sodică, povidonă, citrat de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Produsul se administrează la cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări (găini-tineret înlocuire, broileri) câini și pisici în tratamentul infecțiilor determinate de microorganisme sensibile la acțiunea substanței active: infecțiile tractului respirator, infecțiile tractului gastrointestinal, infecții urogenitale, infecții ale glandei mamare, infecții ale articulațiilor, infecții cutanate.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la ierbivore mici (iepuri, porcușori de Guineea, hamsteri). Nu se administrează intravenos.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

La animalele cu sensibilitate la penicilină pot fi prezente reacții alergice sau anafilactice. La locul inoculării poate apărea un edem care se resoarbe în câteva zile.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări (găini-tineret înlocuire, broileri) câini și pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează subcutanat sau intramuscular în doză de 1 ml produs/10 kg g.c.. Tratamentul se va repeta după 48 ore, până la vindecare. Nu se vor depăși 5 zile de tratament. Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil astfel încât să se evite subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Antibioticele din grupa aminopenicilinelor produc o scădere a ritmului cardiac la câinii aflați sub anestezie. La locul injecției nu se vor administra mai mult de: 20 ml pentru bovine; 10 ml pentru suine; 5 ml pentru ovine și caprine.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Administrarea în timpul gestației și lactației a amoxicilinei nu determină efecte teratogene și embriopate. Totuși administrarea în aceste perioade se va face cu prudență.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se administrează concomitent cu cloramfenicol, antibiotice macrolide, sulfamide și tetraciclone.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări

(găini-tineret înlocuire, broileri) – 21 zile.

Lapte: bovine, ovine, caprine – 3 zile.

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la frigider la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 250 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiaa Filipești S.A.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



AMOXICILINĂ FP 60%

Amoxicilină trihidrat 60 g / 100 g



COMPOZIȚIE

100 grame de pulbere conțin:

Substanța activă:

Amoxicilină trihidrat60 g

Excipient:

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Produsul se administrează la cabaline, viței, miei, iezi, suine, păsări (găini - tineret înlocuire, broileri), în tratamentul infecțiilor determinate de microorganisme sensibile la acțiunea substanței active: infecții ale tractului gastrointestinal, infecții ale tractului respirator, infecții urinare.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la ierbivorele mici (iepuri, porcușori de Guinea, hamsteri). Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

La animalele cu sensibilitate la penicilină pot fi prezente reacții alergice sau anafilactice.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, viței, miei, iezi, suine, păsări (găini-tineret înlocuire, broileri).

MOD DE ADMINISTRARE

Medicamentul se administrează pe cale orală, în apă sau lapte, timp de 3 - 5 zile la viței, miei, iezi, cabaline și păsări (găini - tineret înlocuire, broileri), iar în cazul suinelor se administrează timp de 5 - 7 zile.

La cabaline, viței, miei, iezi, suine:

Doza este de 10 - 12 mg s.a./ kg greutate corporală, repetată la 12 ore.

• 1 g AMOXICILINĂ FP 60%/ 50 kg greutate corporală, repetată la 12 ore, primele 2 zile și

• 1 g AMOXICILINĂ FP 60%/ 75 kg greutate corporală, repetată la 12 ore, următoarele 2 - 3 zile.

La păsări (găini - tineret înlocuire, broileri):

• 20 g AMOXICILINĂ FP 60%/ 400 L apă pentru puii cu vârsta până la 14 zile, timp de 3 - 5 zile.

• 20 g AMOXICILINĂ FP 60%/ 200 L apă pentru puii cu vârsta peste 14 zile, timp de 3 - 5 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Consumul de apă trebuie monitorizat pentru a putea fi garantat dozajul adecvat. În cazul în care consumul de apă nu corespunde cantităților pentru care au fost calculate concentrațiile recomandate, concentrația de produs trebuie adaptată încât animalele să asimileze doza recomandată, în caz contrar trebuie să fie luată în considerare o altă medicație.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Administrarea în timpul gestației și lactației a amoxicilinei nu determină efecte teratogene și embriopate. Totuși administrarea în aceste perioade se va face cu prudență.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se administrează concomitent cu cloramfenicol, antibiotice macrolide, sulfamide și tetracicline.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări (găini - tineret înlocuire, broileri) - 5 zile.

Nu se utilizează la păsările ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis.

A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 5 g, 10 g, 1 kg

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



AVICOVIT

SOLUȚIE
ORALĂ

Colistină Sulfat 2,5 mil. U.I. / 100 ml
Vitamina A palmitat 1,0 mil. U.I., Vitamina D3 (colecalfiferol) 0,1 mil. U.I., Vitamina E (alfa tocoferol acetat) 400 U.I., Vitamina B1 (tiamină clorhidrat) 250 mg, Vitamina B6 (piridoxină clorhidrat) 250 mg.



COMPOZIȚIE

100 ml produs conține:

Substanță activă:

Colistină sulfat	2,5 mil. U.I.
Vitamina A palmitat	1,0 mil. U.I.
Vitamina D3	0,1 mil. U.I.
Vitamina E	400 U.I.
Vitamina B1	250 mg
Vitamina B6	250 mg

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil	100 mg
Parahidroxibenzoat de propil	20 mg

INDICAȚII

Produsul este recomandat la găini și pui de curcă pentru tratamentul și metaflaxia infecțiilor enterice cauzate de bacterii *E. Coli* neinvazive susceptibile la colistină. Înainte de tratamentul metaflaxtic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la cai, în special la mânăși, întrucât colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Găini, pui de curcă

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează în apa de băut, în doză de 10 ml / litru apă, timp de 3 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține doza recomandată, concentrația produsului trebuie corect ajustată. Durata de tratament trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii. Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile.

SUPRADOZARE

Colistina sulfat nu trebuie supradozată deoarece poate determina nefrototoxicitate. Se va respecta doza recomandată.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor Gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă o durată de tratament mai lungă decât cea indicată, care să ducă la expunere inutilă.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Se administrează în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea concomitentă a altor produse medicinale veterinare care conțin ioni metalici bivalenți (ex. săruri de calciu sau magneziu).

Acțiunea colistinei asupra germenilor *Pseudomonas spp.* este amplificată în prezența sulfametizolului, sulfametoxazolului și a sulfacetamidei. Clorhidratul de tiamină formează precipitate cu iodul, acidul tanic, citratul de fier amoniacat; este incompatibil cu soluții alcaline (bicarbonat de sodiu, citrat de sodiu), cu soluții de zaharuri (glucoză, lactoză), cu alcoolul, gelatina. Clorhidratul de piridoxină este incompatibil cu substanțe alcaline; la pH peste 5,0 soluția își intensifică culoarea. Este inactivat de oxidanți.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

Ouă: zero zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE:

Flacoane x 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



BENZILPENICILINĂ POTASICĂ PASTEUR

Benzilpenicilină potasică 250 mg/g



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Benzilpenicilină potasică250 mg
(echivalent cu benzilpenicilină potasică 400.000 U.I.)

Excipienți:

Lactoză monohidrat

INDICAȚII

Pentru tratamentul următoarelor infecții ale tractului digestiv cauzate de clostridii:

Porci (purcei în primele 1-4 zile de viață): Metaflaxia enteritei hemoragice și cu necrozare.

Pui de găină (tineret înlocuire, broileri): Tratamentul enteritelor ulcerative și necrotice.

Curcani: Tratamentul enteritelor ulcerative și necrotice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de sensibilitate la peniciline, cefalosporine sau la excipient. Nu se utilizează în caz de rezistență la penicilină. Nu se utilizează în caz de insuficiență renală severă cu anurie și oligurie. Nu se utilizează în prezența agenților patogeni care formează β-lactamază. Nu se utilizează la iepuri, cobai, hamsteri și alte rozătoare mici. Nu se utilizează la purceii cu vârsta de peste 4 zile.

REAȚII ADVERSE

Pot apărea reacții alergice cutanate și/sau șoc anafilactic. În caz de șoc anafilactic: se administrează epinefrină (adrenalină) și gluocorticoizi intravenoși. În caz de reacții alergice cutanate se administrează antihistaminice și/sau gluocorticoizi. În cazul apariției unei reacții alergice se întrerupe imediat administrarea produsului. Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deosebit de în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Porci (purcei în primele 1-4 zile de viață), pui de găină (tineret înlocuire, broileri), curcani.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, prin diluare în apa de băut, astfel:

Purcei:
Se administrează doza de 40.000 U.I. benzilpenicilină potasică pe kg g.c., de două ori pe zi, la intervale de 10 - 12 ore, timp de aproximativ 3-4 zile consecutive, echivalent cu 1 ml soluție de utilizare / kg greutate corporală.

Pentru prepararea soluției de utilizare: se va dizolva Benzilpenicilină potasică Pasteur, în apa de băut în raport de 1: 10 (de ex. 1 g produs în 10 ml de apă). Soluția de utilizare se va administra la temperatura corpului, cu o seringă de aplicare potrivită.

Tratamentul se va realiza în perioada imediat după fătare până la cel târziu a 4-a oră de viață. În cazul animalelor cu o stare generală modificată și/sau în cazul animalelor cu inapetență

trebuie să se realizeze o terapie parenterală. Se va avea grijă ca doza administrată să fie consumată complet.

Pui de găină (tineret de înlocuire, broileri) și curcani:

Se administrează doza de 16.000 U.I. benzilpenicilină potasică pe kg g.c., timp de 3-4 zile consecutiv, o administrare la 8 ore. Pentru a asigura administrarea dozei corecte, greutatea corporală și consumul de apă trebuie determinate cât mai precis posibil.

Apa de băut medicamentată trebuie să fie preparată proaspăt. Pe parcursul perioadei de tratament, animalele nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă în afara apei medicamentate. Totuși, trebuie să vă asigurați că animalele au suficientă apă disponibilă.

După încheierea perioadei de tratament, sistemul de furnizare de apă trebuie curățat corespunzător, pentru a evita consumul unor cantități sub-terapeutice de substanță activă. Asimilarea apei medicamentate depinde de starea clinică a animalelor.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La animalele cu stare generală modificată și / sau la animalele cu inapetență, trebuie efectuată o terapie parenterală.

Dacă nu s-a înregistrat o îmbunătățire semnificativă a stării de boală după 3 zile de tratament, ar trebui efectuată o revizuire a diagnosticului și, dacă este necesar, se recomandă o altă terapie. După dispariția simptomelor clinice, tratamentul trebuie continuat timp de încă două zile.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă: Nu există.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu se utilizează la păsări care produc ouă pentru consum uman.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Există un antagonism potențial cu antibiotice și chimioterapice cu efect bacteriostatic rapid (tetraciclina, macrolide, lincomicină). Efectul aminoglicozidelor este mărit de peniciline.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

Pot să apară tulburări ale sistemului nervos central și convulsii. Tratamentul trebuie întrerupt și trebuie tratat simptomatic (administrarea de barbiturice ca antidot).

Incompatibilități:

Benzilpenicilina este incompatibilă cu sulfonamide, ioni de metale grele, aminoacizi, complex de vitamina B, heparină și agenți de oxidare. În absența studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Purcei: 28 de zile. Pui de găină (tineret înlocuire, broileri), curcani - 1 zi.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemana și vederea copiilor. A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original, bine închis.

ANTIINFECȚIOASE



PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 1 zi.

MOD DE PREZENTARE

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



BISULFIM COMPRIMATE

Sulfadiazină 125 mg
Trimetoprim 25 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Sulfadiazină125 mg
Trimetoprim25 mg

Excipienți:

Talc, stearat de magneziu, acid stearic, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, dioxid de siliciu coloidal.

INDICAȚII

Produsul este indicat la câini și pisici în tratamentul infecțiilor bacteriene primare și secundare cauzate de germeni sensibili la sulfadiazină și trimetoprim (infecții respiratorii, gastrointestinale, urogenitale, infecții postoperatorii, infecții la nivelul cavității bucale, oftalmice și auriculare, cutanate, septicemii).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu afecțiuni renale și hepatice severe.

Nu se administrează la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

Uneori pot apărea erupții cutanate (urticarie), iritație gastrică (anorexie, vomă), poliartrite, keratite, reacții alergice: prurit, eritem, dermatită, alopecie, conjunctivite.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

BISULFIM comprimate se administrează pe cale orală, ca atare, sau se încorporează în hrană, după mărunțirea comprimatului.

Câini: Doza recomandată este de 15 - 30 mg s.a./ kg g.c./zi, timp de 5 - 7 zile. Se administrează 1 - 2 comprimate/10 kg greutate corporală/zi.

Pisici: Doza recomandată este de 30 mg s.a./kg g.c./zi, timp de 5 - 7 zile.

Se administrează 1 comprimat/5 kg greutate corporală/zi. În cazul unor infecții severe tratamentul poate fi prelungit până la 5 - 6 săptămâni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se administrează la femelele gestante și lactante.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Produsul este incompatibil cu procain benzilpenicilină, procaină și anestezice locale similare.

SUPRADOZARE

Simptomele supradozării pot include: greață, vărsături, diaree, confuzie, somnolență. La carnivore, administrarea unor cantități mari de sulfamide poate da naștere la fenomene nervoase, mai ales la tineret.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și umiditate.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutii 2 blistere x 10 comprimate

Flacoane x 30 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



BISULFIM SOLUȚIE ORALĂ

Sulfadiazină 200 mg/ml
Trimetoprim 40 mg/ml



SOLUȚIE ORALĂ



COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține:

Substanțe active:

Sulfadiazină200 mg

Trimetoprim40 mg

Excipienți:

Polietilenglicol 400, hidroxid de sodiu, apă distilată.

INDICAȚII

Produsul se administrează la cabaline, bovine, ovine, suine, iepuri și găini (tineret înlocuire, broileri) în infecții respiratorii, gastrointestinale, urogenitale, produse de germeni sensibili la sulfadiazină și trimetoprim. Cele două substanțe active acționează sinergic asigurând un spectru antibacterian foarte bun, atât asupra bacteriilor Gram-negative cât și Gram-pozitive: *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Bordetella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*. Acționează eficient și asupra unor protozoare (*Eimeria spp.*).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu afecțiuni renale și hepatice severe.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Uneori pot apărea erupții cutanate (urticarie), iritație gastrică (anorexie, vomă), poliartrite, keratite.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, suine, iepuri, găini (tineret înlocuire, broileri).

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, direct sau în apa de băut, timp de 5 - 7 zile consecutiv, astfel:

Cabaline, bovine, ovine, suine: 5 ml produs/ 80 - 100 kg greutate corporală/zi;

Iepuri, găini (tineret înlocuire, broileri): 4 ml produs/10 L apă de băut/ zi.

Tratamentul poate fi prelungit în cazul infecțiilor severe până la vindecarea animalelor.

RECOMANDĂRI PRIVIND UTILIZAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare se va aprecia corect greutatea animalelor, pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

Se recomandă administrarea unei cantități suficiente de lichide pentru evitarea cristaluriei.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație și lactație.

Produsul nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita administrarea simultană cu alte sulfamide.

INCOMPATIBILITĂȚI

Produsul este incompatibil cu procaină, procain benzilpenicilină, anestezicele locale, vitaminele B.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: cabaline - 5 zile, bovine, ovine, iepuri - 10 zile, suine - 8 zile, găini (tineret înlocuire, broileri) - 5 zile.

Lapte: bovine, ovine - 5 zile.

Nu este autorizată utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A nu se refrigera sau congela. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se păstra flaconul bine închis. A se proteja de lumină.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 1 L

Canistre 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Cloramfenicol 200 mg, Tilozină tartrat 55 mg,
Prednisolon 5 mg, Vitamina B12 0,1 mg



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Cloramfenicol	200 mg
Tilozină tartrat	55 mg
Prednisolon	5 mg
Vitamina B12	0,1 mg

Excipienți:

Alcool benzilic	10 mg
-----------------------	-------

INDICAȚII

C.T.P. 12 este indicat la câini și pisici în tratamentul infecțiilor locale și sistemice provocate de germeni sensibili la cloramfenicol și tilozină:

- infecții ale aparatului digestiv (enterite, peritonite), ale aparatului respirator (pneumonii, bronhopneumonii, pleurezii), ale aparatului genito-urinar (metrite, nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi;
- septicemii, meningite;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale;
- infecții bacteriene rezistente la alte antibiotice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în cazurile de insuficiență hepatică sau renală gravă, la nou născuți în primele zile de viață.

Nu se administrează la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar pot apărea reacții cutanate la locul de injectare care se remit în scurt timp.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular profund: 0,5 – 1 ml/10 kg greutate corporală/ zi. Durata tratamentului este de 3 – 5 zile. În situații deosebite, la indicația medicului veterinar, se poate administra și la interval de 12 ore. Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis pentru a se evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor utiliza precauții de asepsie la administrarea produsului.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

C.T.P. 12 trebuie administrat cu prudență tineretului speciilor țintă, precum și femelelor în perioada de gestație.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Produsul nu se administrează în ultima parte a gestației. Deoarece cloramfenicolul a fost depistat în lapte în proporție de 50% față de concentrația serică, produsul trebuie administrat cu prudență în perioada de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Următoarele substanțe pot interacționa cu produsul: Glicozidele digitale: cloramfenicolul și tilozina scad viteza de eliminare a glicozidelor digitale, ceea ce poate duce la acumularea lor în concentrații toxice.

Eritromicina: eritromicina și cloramfenicolul concurează pentru același ribozom și de aceea ele sunt antagonice.

Fenobarbital, pentobarbital și primidone: Cloramfenicolul poate inhiba metabolismul hepatic al acestora. Cloramfenicolul prelungeste durata anesteziei cu pentobarbital (120% la câini și 260% la pisici). Fenobarbitalul poate scădea concentrația plasmatică a cloramfenicolului.

SUPRADOZARE

Pisicile sunt mai sensibile decât câinii în cazul supradozării datorită faptului că la pisici timpul de înjumătățire al cloramfenicolului este mai mare. Efectele în urma supradozării pot fi: lipsa apetitului, stări de vomă, diaree.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



COLISTIN SULFAT FP 50%

Colistină sulfat 0,5 g/g



COMPOZIȚIE

1 g pulbere conține:

Substanță activă:

Colistină sulfat0,5 g
(echivalent 10.000.000 U.I.)

Excipienți:

Lactoză monohidrat

INDICAȚII

Produsul este indicat la vițeii, miei, iezi, porci, iepuri, păsări (găini, curci, rațe, găște, porumbei, prepelițe, fazani, bibilici) în tratamentul și metaflaxia bolilor infecțioase cauzate de bacterii *E.Coli* neinvazive susceptibile la colistină. Înainte de tratamentul metaflactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient. A nu se administra la cai, în special la mânji, întrucât colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

REAȚII ADVERSE

Dacă produsul este administrat animalelor cu insuficiență renală gravă, iar tratamentul se prelungește peste perioada recomandată (3-6 zile), poate să apară risc de nefrotoxicitate.

SPECII ȚINTĂ

Vițeii, porci, miei, iezi, iepuri și păsări (găini, curci, rațe, găște, porumbei, prepelițe, fazani, bibilici).

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, individual sau masal.

La vițeii, miei, iezi, porci sugari și iepuri produsul se administrează diluat în apa de băut, infuzie de plante sau lapte, în doză de 0,9-1,2 g pulbere/100 kg greutate corporală/zi (4,5-6 mg colistină sulfat/kg g.c. respectiv 100.000 U.I./kg g.c.), timp de 3-6 zile.

La păsări (găini, curci, rațe, găște, porumbei, prepelițe, fazani, bibilici) se administrează diluat în apa de băut, în doză de 9-12 g pulbere/100 L/zi (4,5-6 mg colistină sulfat/kg g.c. respectiv 100.000 U.I./kg g.c.), timp de 3-6 zile.

La tineretul porcine se administrează în apa de băut în cantitate de 140 g pulbere/1000 l apă (5 mg colistină sulfat/ kg g.c. respectiv 100.000 U.I./kg g.c.), timp de 5-7 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie bine diluat în apa de băut pentru a se realiza o dispersare cât mai uniformă a acestuia. Pe toată perioada tratamentului animalele trebuie să consume numai apa medicamentată. Apa de băut medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată, la fiecare 24 de ore. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil pentru a evita subdozarea.

Durata tratamentului nu trebuie să depășească 7 zile.

Durata de tratament trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada gestație, lactație sau în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea concomitentă cu alte medicamente care conțin ioni metalici bivalenți (ex. săruri de calciu sau magneziu).

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

Ouă: zero zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 10 g, 1 kg

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține :

Substanță activă:

Colistină sulfat 100 mg (echivalent cu 2.000.000 UI)

Excipienți:

Alcool benzilic 10 mg

INDICAȚII

Produsul COLISTIN SULFAT FP - soluție orală este indicat la miei, porcine (scroafe), găini (găini ouătoare, tineret de înlocuire) și curci în tratamentul și metataxia infecțiilor enterice cauzate de bacterii *E.coli* neinvazive susceptibile la colistină. Înainte de tratamentul metataxic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează animalelor cu insuficiențe renale grave. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți. A nu se utiliza la cai, în special la mânji, întrucât colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

REAȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

SPECII ȚINTĂ

Miei, porcine (scroafe), găini (găini ouătoare, tineret de înlocuire) și curci.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează diluat în apa de băut, individual sau masal.

Administrare individuală:

Porcine (scroafe), miei: 0,5 ml produs / 10 kg g.c. / zi (5 mg substanță activă/ kg g.c. / zi respectiv 100.000 UI/ kg g.c. / zi), timp de 3 - 5 zile consecutiv.

Doza zilnică recomandată trebuie împărțită în două dacă produsul se va administra direct în cavitatea bucală a animalului.

Administrare masală:

Porcine (scroafe): 0,625 ml produs/ litru apă/ zi, respectiv 62,5 mg substanță activă/ litru apă/ zi.

Miei: 0,5 ml produs/ litru apă/ zi, respectiv 50 mg substanță activă/ litru apă/ zi.

Pentru a se obține o dozare cât mai exactă, se poate utiliza următoarea formulă:

Cantitatea de produs/ 1000 L apă = A (mg) x greutatea efectivului

(kg)/ B (mg) x consum total de apă al efectivului în 24 de ore (L)

Unde :

A= doza de substanță activă recomandată/ kg greutate corporală

B= concentrația produsului în substanță activă/ ml

Găini (găini ouătoare, tineret de înlocuire) și curci:

18,75 ml produs/ 100 litri apă/ zi (3,75 mg substanță activă/ kg g.c. / zi respectiv 75.000 UI/ kg g.c. / zi), timp de 3 - 5 zile consecutiv.

Se va utiliza o soluție proaspăt preparată în fiecare zi.

Durata tratamentului nu trebuie să depășească 7 zile. Durata tratamentului trebuie limitată la timpul minim necesar pentru

COLISTIN SULFAT FP

100 mg/ml

Colistină sulfat 100 mg/ml



tratarea bolii. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil pentru a evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte administrării produsului se va face însetarea efectivului timp de două ore.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Prezintă efect de potențare și sinergism cu antibioticele beta-lactamice și cu antibioticele cu acțiune bacteriostatică.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor Gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă o durată de tratament mai lungă decât cea indicată, care să ducă la o expunere inutilă.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

A nu se utiliza colistina ca înlocuitor pentru bunele practici de gestionare. Colistina este un medicament de ultimă instanță în medicina umană pentru tratamentul infecțiilor cauzate de anumite bacterii multirezistente. Pentru a reduce la minimum orice risc potențial asociat cu utilizarea pe scară largă a colistinului, folosirea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul sau la tratamentul și metataxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Ori de câte ori este posibil, colistina trebuie utilizată numai pe baza testelor de susceptibilitate. Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din RCP poate duce la eșecul tratamentului și creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la colistină.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Miei: 1 zi

Porcine (scroafe): 1 zi

Găini (găini ouătoare, tineret de înlocuire), curci: 1 zi

Ouă: zero zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original, bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 1 L

Canistre x 5 L, 10 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ENROFLOXACINĂ FP 10%

Enrofloxacină 100 mg/ml

SOLUȚIE
ORALĂ



COMPOZIȚIE

1 ml soluție orală conține:

Substanță activă:

Enrofloxacină100 mg

Excipienți:

Propilenglicol, hidroxid de sodiu, apă distilată.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la viței, miei, porci în tratamentul infecțiilor tractului digestiv și respirator cauzate de germeni sensibili la substanța activă (enterite, septicemii, salmoneloză, stafilococie, micoplasmoză) și în tratamentul infecțiilor bacteriene secundare în bolile virale.

La câini și pisici produsul este recomandat în tratamentul infecțiilor respiratorii, digestive, urogenitale, dermatite cauzate de germeni sensibili la substanța activă.

La pui și curcani produsul este recomandat în tratamentul infecțiilor cauzate de următoarele bacterii sensibile la enrofloxacină: Pui - *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, *Avibacterium paragallinarum*, *Pasteurella multocida*; Curcani - *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, *Pasteurella multocida*.

CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la tineretul canin până la vârsta de 12 luni și la câinii cu antecedente de epilepsie.

Nu se utilizează pentru profilaxie. Nu se utilizează atunci când se știe că apare rezistența încrucișată la fluoroquinolone la efectivele cărora le este destinat tratamentul.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

Cu excepția potențialelor tulburări articulare la nivelul cartilajelor de creștere la animalele imature, reacțiile adverse sunt relativ rare. Totuși, uneori pot să apară erupții cutanate (urticarie), iritație gastrică (anorexie, vomă), febră sau chiar leucopenie, trombopenie și anemie hemolitică.

SPECII ȚINTĂ

Viței, miei, iezi, porci, pui, curcani și câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Selecția dozei din intervalul dat se face în baza severității bolii și a sensibilității microorganismului.

Soluția orală de ENROFLOXACINĂ FP 10% se administrează astfel:

Viței, miei, iezi, porci: se administrează în apa de băut, lapte sau înlocuitorii de lapte: 2,5 - 5 mg substanță activă/ kg g.c./ zi. Pentru tratarea micoplasmelor și a infecțiilor moderate doza este de 1 ml ENROFLOXACINĂ FP 10%/40 kg g.c. (2,5 mg enrofloxacină/kg g.c.) timp de 3 zile.

Pentru infecții severe și infecții cu *Salmonella spp.* doza este de 1 ml ENROFLOXACINĂ FP 10%/20 kg g.c. (5 mg enrofloxacină/ kg g.c.) timp de 5 zile.

Pui și curcani: 1 0 mg enrofloxacină/ kg g.c./ zi, timp de 3-5 zile consecutive. Tratament timp de 5 zile consecutiv în infecțiile mixte și în formele cu progresie cronică. Dacă în 2-3 zile nu se observă o ameliorare clinică, trebuie utilizată o terapie antimicrobiană alternativă, având la bază testele de sensibilitate.

Câini: se administrează în apa de băut: 5 - 20 mg enrofloxacină/ kg greutate corporală/zi timp de 3 - 5 zile în funcție de severitatea bolii.
Pisici: se administrează în apa de băut: 5 mg enrofloxacină/ kg greutate corporală/zi timp de 3 - 5 zile în funcție de severitatea bolii. Pentru asigurarea unei dozi corecte, trebuie determinată cu acuratețe g.c. a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor respecta dozele recomandate.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu se utilizează la cățele în perioada de gestație sau lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de anticide împiedică absorbția enrofloxacină. Are acțiune antagonistă cu cloramfenicolul, antibioticele macrolide, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: viței: 12 zile; porci: 7 zile; miei, iezi: 4 zile; pui: 7 zile; curcani: 13 zile. Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman. Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură sub 25°C.

A se proteja de lumină directă și îngheț. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în apa de băut: 1 zi.

ATENȚIONĂRI SPECIALE:

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Administrarea dozelor mari în timpul gestației poate provoca pierderea embrionului și stare toxică.

Este posibil ca tratamentul infecțiilor produse de *Mycoplasma spp.* să nu eradicheze microorganismul.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml, 1 L

Canistre x 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ENROFLOXACINĂ FP 25

Enrofloxacină 25 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Enrofloxacină25 mg

Excipienți:

Amidon, metilceluloză, stearat de magneziu, talc.

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare și secundare ale tractului respirator, tractului gastrointestinal, infecțiilor tegumentelor și țesuturilor moi, infecțiilor canalului auditiv extern.

Porci: infecții ale tractului digestiv și respirator cauzate de bacterii și micoplasme (enterite, septicemii, salmoneloză, stafilococi, micoplasmoză), infecții bacteriene secundare, în enterite și boli respiratorii de origine virală.

Câini și pisici: infecții respiratorii, digestive, genito-urinare, dermatite.

Păsări (broileri și curcani): micoplasmoză, boli bacteriene și infecții cronice respiratorii, colibaciloză, holeră, coriză, salmoneloză, stafilococie, hepatite, artrite.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra la cabaline. Nu se va administra la câinii cu antecedente de epilepsie. Nu se va administra la animalele deshidratate (poate apărea cristaluria).

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

La administrarea produselor pe bază de enrofloxacină s-a constatat că efectele adverse pot apărea relativ rar. Pot apărea următoarele simptome: anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale. Pot apărea simptome neurologice ca: diminuarea acuității vizuale, amețeli, cefalee, convulsii. Se pot produce reacții alergice: erupții cutanate, fotosensibilizare, febră, leucopenie, trombopenie, anemie hemolitică. La animalele bătrâne pot apărea semne respiratorii traduse prin deprimarea respirației.

SPECII ȚINTĂ

Porci, păsări (broileri și curcani), câini și pisici

MOD DE ADMINISTRARE

Comprimatele se administrează pe cale orală, individual sau mojarate și înglobate în hrană, la porci, păsări (broileri și curcani), câini și pisici. Doza zilnică: 1 comprimat/ 5 kg g.c. (5 mg substanță activă/kg g.c.). Durata tratamentului este de 5 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Este contraindicată administrarea de enrofloxacină în perioada de reproducție întrucât poate cauza moartea embrionului. Nu se administrează la cățelele gestante, lactante.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de antiacide împiedică absorbția enrofloxacinei.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce: vomă, diaree, hemoliză.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se recomandă administrarea concomitentă a fluorochinolonei cu nitrofurantoin. Fluorochinolonele măresc efectele neurotoxice ale ciclosporinelor. Produsul nu se va administra concomitent cu cloramfenicolul, macrolidele, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidiene.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: porci: 7 zile; curcani: 12 zile; broileri: 5 zile. Nu se administrează la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumina directă și umiditate. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cuții cu 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ENROFLOXACINĂ FP 50

Enrofloxacină 50 mg



COMPRIMATE



ANTIINFECȚIOASE

COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Enrofloxacină50 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, amidon, celuloză microcristalină, acid stearic, talc.

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare și secundare ale tractului respirator, tractului gastrointestinal, infecțiilor pielii și țesuturilor moi, infecțiilor canalului auditiv extern.

Porci: infecții ale tractului digestiv și respirator cauzate de bacterii și micoplasme (enterite, septicemii, salmoneloză, stafilococi, micoplasmoză) infecții bacteriene secundare, în enterite și boli respiratorii de origine virală.

Câini și pisici: infecții respiratorii, digestive, genito-urinare, dermatite.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra la cabaline. Nu se va administra la câinii cu antecedente de epilepsie. Nu se va administra la animalele deshidratate (poate apărea cristaluria).

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

La administrarea produselor pe bază de enrofloxacină s-a constatat că efectele adverse pot apărea relativ rar. Pot apărea următoarele simptome: anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale. Pot apărea simptome neurologice ca: diminuarea acuității vizuale, amețeli, cefalee, convulsii. Se pot produce reacții alergice: erupții cutanate, fotosensibilizare, febră, leucopenie, trombopenie, anemie hemolitică la animalele bătrâne pot apărea semne respiratorii traduse prin deprimarea respirației.

SPECII ȚINTĂ

Porci, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Comprimatele se administrează pe cale orală, individual sau mojarate și înglobate în hrană, la porci, câini și pisici. Doza zilnică: 1 comprimat/10 kg g.c. (5 mg s.a./kg g.c.). Durata tratamentului este de 5 zile. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Administrarea fluoroquinolonelor la tineretul canin până la vârsta de 12 luni poate provoca leziuni articulare (modificări ale cartilajelor).

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Este contraindicată administrarea de enrofloxacină în perioada de reproducție, întrucât poate cauza moartea embrionului. Nu se administrează la cățelele gestante, lactante.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de antiacide împiedică absorbția enrofloxacinei.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce vomă, diaree, hemoliză.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se recomandă administrarea concomitentă a fluorochinolonelor cu nitrofurantoin. Fluorochinolonelor măresc efectele neurotoxice ale ciclosporinelor.

Produsul nu se va administra concomitent cu: cloramfenicolul, macrolidele, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Porci: carne și organe – 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumina directă și umiditate. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutii cu 2 blistere sau 10 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





ENROFLOXACINĂ FP 5%

Enrofloxacină 50 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanța activă:

Enrofloxacină50 mg

Excipienți:

Alcool n-butilic, hidroxid de potasiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Vițe: Tratamentul infecțiilor tractului respirator determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și *Mycoplasma spp.*. Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul artritelor asociate cu micoplasmoza acută determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Mycoplasma bovis*.

Ovine: Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul mamitelor determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Staphylococcus aureus* și *Escherichia coli*.

Caprine: Tratamentul infecțiilor tractului respirator determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și *Mycoplasma spp.*. Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul mamitelor determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Staphylococcus aureus* și *Escherichia coli*.

Porci: Tratamentul infecțiilor tractului respirator determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma spp.* și *Actinobacillus pleuropneumoniae*. Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*.

Câini: Tratamentul infecțiilor tractului digestiv, respirator și urogenital (inclusiv prostatita, terapia adjuvantă cu antibiotice pentru piometru), infecții ale pielii și plăgilor, otită (externă / medie), determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale: *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*, *Pseudomonas spp.* și *Proteus spp.*

Pisici: Tratamentul infecțiilor tractului digestiv, respirator și urogenital (ca terapie adjuvantă cu antibiotice pentru piometru), infecții ale pielii și plăgilor, determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale: *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*, *Pseudomonas spp.* și *Proteus spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la câinii cu antecedente de epilepsie. A nu se administra la câini cu vârsta sub 8 luni (cei de talie mică), sub 12 luni (pentru cei de talie medie) și 18 luni (pentru cei de talie mare). Nu se

utilizează la pisici cu vârsta sub 8 săptămâni. Nu se va utiliza la cai în creștere deoarece poate produce posibile afecțiuni ale cartilajului articular.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ocazional la unele animale se pot observa: urticarie, tulburări gastrointestinale (vomă, diaree). Foarte rar produsul poate provoca unele modificări comportamentale (neliniște). Animalele tinere tratate cu enrofloxacină pot suferi deteriorări ale cartilajelor articulare. Pot apărea edeme tranzitorii la locul de inoculare.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vițe), ovine, caprine, porci, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă, subcutanată sau intramusculară. Injecțiile repetate trebuie efectuate la diferite locuri de injectare.

Vițe: 5 mg enrofloxacină/kg g.c., care corespunde la 1 ml/10 kg g.c., o dată pe zi, timp de 3 - 5 zile. Artrita asociată cu micoplasmoza acută determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Mycoplasma bovis*: 5 mg enrofloxacină/kg g.c., care corespunde la 1 ml/10 kg g.c., o dată pe zi, timp de 5 zile. Produsul poate fi administrat prin injecție intravenoasă lentă sau subcutanată. Nu ar trebui să fie administrat mai mult de 10 ml la un singur loc de injectare subcutanată.

Ovine și caprine: 5 mg enrofloxacină / kg g.c., care corespunde la 1 ml/10 kg g.c., o dată pe zi prin injectare subcutanată, timp de 3 zile. Nu ar trebui să fie administrat mai mult de 6 ml la un singur loc de injectare subcutanată.

Porci: 2,5 mg enrofloxacină / kg g.c., care corespunde la 0,5 ml/10 kg g.c., o dată pe zi prin injectare intramusculară, timp de 3 zile. Infecții ale tractului digestiv sau septicemii determinate de *Escherichia coli*: 5 mg enrofloxacină/ kg de g.c., care corespunde la 1 ml/ 10 kg g.c., o dată pe zi prin injectare intramusculară, timp de 3 zile. La porci, injectarea trebuie efectuată în zona gâtului la baza urechii. Nu ar trebui să fie administrat mai mult de 3 ml la un singur loc de injectare intramusculară.

Câini și pisici: 5 mg enrofloxacină / kg greutate corporală, care corespunde la 1 ml/10 kg greutate corporală, zilnic, prin injectare subcutanată, până la 5 zile. Tratamentul poate fi început cu produsul injectabil și întreținut cu enrofloxacină comprimate. Durata tratamentului trebuie să se bazeze pe durata tratamentului aprobat pentru indicația corespunzătoare în informațiile despre produs și produsul comprimat.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală (g.c.) ar trebui să fie determinată cât mai precis posibil pentru a se evita subdozarea.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE

Modificări degenerative ale cartilajului articular au fost observate la vițeii tratați oral cu 30 mg enrofloxacină/ Kg greutate corporală timp de 14 zile. Utilizarea enrofloxacină la miei în creștere la doza recomandată timp de 15 zile a provocat modificări histologice ale cartilajului articular, care nu sunt asociate cu semne clinice.

La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.



Fluorochinolonele trebuie rezervate tratamentului afecțiunilor clinice cu răspuns insuficient sau care se preconizează că vor avea un răspuns insuficient la alte clase de antimicrobiene. Ori de câte ori este posibil fluorochinolonele trebuie utilizate doar în urma efectuării analizelor de susceptibilitate. Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se administrează la cățelele și pisicile gestante și/ sau în perioada de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de antiacide împiedică absorbția enrofloxacinii. Are acțiune antagonistă cu cloramfenicolul, antibioticele macrolide, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidice. Trebuie avut grijă în timpul utilizării concomitente de flunixin și enrofloxacină la câini, pentru a se evita reacțiile adverse. Scăderea clearance-ului acestor substanțe ca urmare a administrării concomitente a flunixinului și enrofloxacinii indică faptul că aceste substanțe interacționează în timpul fazei de eliminare. Astfel, la câini, administrarea concomitentă de enrofloxacină și flunixin a crescut ASC și timpul de înjumătățire plasmatică a flunixinului și a crescut timpul de înjumătățire și a redus C_{max} al enrofloxacinii.

SUPRADOZARE

Datorită toxicității scăzute a enrofloxacinii pericolul supradozării este minim. Totuși, uneori pot să apară simptome de anorexie și vomă. Nu există un antidot specific. Tratamentul este simptomatic.

TIMP DE AȘTEPTARE

Viței: După injecție intravenoasă: carne și organe: 5 zile. După injecție subcutanată: carne și organe: 12 zile. Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

Ovine: Carne și organe: 4 zile. Lapte: 3 zile.

Caprine: Carne și organe: 6 zile. Lapte: 4 zile.

Porci: Carne și organe: 13 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură sub 25°C.

A se proteja de lumină directă și îngheț. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





ENROFLOXACINĂ FP 10%

Enrofloxacină 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Enrofloxacină 100 mg

Excipienți:

Alcool n-butilic, hidroxid de potasiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Bovine: Tratamentul infecțiilor tractului respirator determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și *Mycoplasma spp.* Tratamentul mamitelor acute severe determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul artritelor asociate cu micoplasmoza acută determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Mycoplasma bovis* la bovine cu vârsta mai mică de 2 ani.

Ovine: Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul mamitelor determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Staphylococcus aureus* și *Escherichia coli*.

Caprine: Tratamentul infecțiilor tractului respirator determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și *Mycoplasma spp.* Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul mamitelor determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Staphylococcus aureus* și *Escherichia coli*.

Porci: Tratamentul infecțiilor tractului respirator determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma spp.* și *Actinobacillus pleuropneumoniae*. Tratamentul infecțiilor tractului urinar determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul sindromului de disgalaxie post-partum, PDS (sindromul MMA) determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli* și *Klebsiella spp.* Tratamentul infecțiilor tractului digestiv determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*. Tratamentul septicemiei determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Escherichia coli*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va utiliza la cai în creștere deoarece poate produce posibile afecțiuni ale cartilajului articular.

REAȚII ADVERSE

Cu excepția potențialelor tulburări articulare la nivelul cartilajelor de creștere la animalele imature, reacțiile adverse sunt relativ rare. Pot apărea edeme tranzitorii la locul de inoculare.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, porci.

MOD DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă, subcutanată sau intramusculară. Administrările repetate trebuie efectuate la diferite locuri de injectare.

Bovine: 5 mg enrofloxacină/ kg g.c., care corespunde la 1 ml produs/20 kg g.c., o dată pe zi, timp de 3 - 5 zile. Artritile asociate cu micoplasmoza acută determinate de tulpini sensibile la enrofloxacină ale *Mycoplasma bovis* la bovine cu vârsta mai mică de 2 ani: 5 mg enrofloxacină/kg g.c., care corespunde la 1 ml produs/20 kg g.c., o dată pe zi, timp de 5 zile. Produsul poate fi administrat prin injecție intravenoasă lentă sau subcutanată. Mama acută determinată de *Escherichia coli*: 5 mg enrofloxacină / kg g.c., care corespunde la 1 ml produs/20 kg g.c., prin injecție intravenoasă lentă, o dată pe zi timp de două zile consecutive. O a doua doză poate fi administrată pe cale subcutanată. În acest caz, se aplică timpul de așteptare după injectarea subcutanată. Nu ar trebui să fie administrat mai mult de 10 ml la un singur loc de injectare subcutanată.

Ovine și caprine: 5 mg enrofloxacină / k g g.c., care corespunde la 1 ml produs/20 kg g.c., o dată pe zi prin injecție subcutanată, timp de 3 zile. Nu ar trebui să fie administrat mai mult de 6 ml la un singur loc de injectare subcutanată.

Porci: 2,5 mg enrofloxacină / k g g.c., care corespunde la 0,5 ml produs/20 kg g.c. o dată pe zi prin injecție intramusculară, timp de 3 zile. Infecțiile ale tractului digestiv sau septicemiei determinate de *Escherichia coli*: 5 mg enrofloxacină / k g g.c., care corespunde la 1 ml produs/20 kg g.c., o dată pe zi prin injecție intramusculară, timp de 3 zile. La porci, injectarea trebuie efectuată în zona gâtului, la baza urechii. Nu ar trebui să fie administrat mai mult de 3 ml într-un singur loc de injectare intramusculară.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală (g.c.) ar trebui să fie determinată cât mai precis posibil pentru a se evita subdozarea.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE

Modificări degenerative ale cartilajului articular au fost observate la vițeii tratați oral cu 30 mg enrofloxacină / kg g.c. timp de 14 zile.

Utilizarea enrofloxacinii la miei în creștere la doza recomandată timp de 15 zile a provocat modificări histologice ale cartilajului articular, care nu sunt asociate cu semne clinice.

La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene. Fluorochinolonele trebuie rezervate tratamentului afecțiunilor clinice cu răspuns insuficient sau care se preconizează că vor avea un răspuns insuficient la alte clase de antimicrobiene. Ori de câte ori este posibil fluorochinolonele trebuie utilizate doar în urma efectuării analizelor de susceptibilitate. Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.



UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de antiacide împiedică absorbția enrofloxacinii. Are acțiune antagonistă cu cloramfenicolul, antibioticele macrolide, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidice.

SUPRADOZARE

Datorită toxicității scăzute a enrofloxacinii pericolul supradozării este minim. Totuși, uneori pot să apară simptome de anorexie și vomă. Nu există un antidot specific pentru tratamentul supradozării. Tratamentul este simptomatic.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Bovine: După administrare intravenoasă: Carne și organe: 5 zile, Lapte: 3 zile. După administrare subcutanată: Carne și organe: 12 zile, Lapte: 4 zile.

Ovine: Carne și organe: 4 zile, Lapte: 3 zile.

Caprine: Carne și organe: 6 zile, Lapte: 4 zile.

Porci: Carne și organe: 13 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină directă și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





ENROFLOXACINĂ FP 40%

Enrofloxacină 400 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Enrofloxacină400 mg

Excipienți:

Amidon de porumb.

INDICAȚII

Tratamentul curativ al infecțiilor primare sau secundare produse de micoplasme, germeni Gram- pozitivi și Gram-negativi sensibili la acțiunea substanței active:

Suine: anaerobioză, salmoneloză, pasteureloză, pneumonie enzootică.

Pui de găină (broileri): colibaciloză, pasteureloză, salmoneloză, stafilococi, micoplasmoză.

CONTRAINDICAȚII

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consumul uman. Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Pot apărea pasager anorexie, vomă, diaree, convulsii. Se mai pot întâlni erupții cutanate, febră sau leucopenie, trombopenie și anemie hemolitică.

SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină (broileri)

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La administrare, pentru o bună dozare a substanței active, se va face un preamestec care se va încorpora în nutrețul concentrat. Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil pentru a evita subdozarea.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, încorporat în furajul concentrat, individual sau în masă, în doze diferite, în funcție de afecțiune, specie și categorie de animal.

Dozele recomandate sunt următoarele:

Suine: doza este de 5 mg substanță activă/ kg g.c. (12,5 mg produs/ kg g.c./ zi). În funcție de cantitatea de furaj consumată pe zi de animal, ținând cont de categoria de greutate, se recomandă următoarele doze:

Categoria de greutate (kg)	Necesarul zilnic de furaj combinat (kg)	ENROFLOXACINĂ FP 40% (g/tonă furaj)
10-20	0.7	270
21-40	1.4	270
41-60	2.2	285
61-80	2.7	325
81-100	3.0	375
Scroafe în lactație	5.5	320
Scoafe/ scrofte înainte și după montă	3.2	510
Vieri	3.0	625

Tratamentul durează 3 - 5 zile.

Pui de găină (broileri): doza este de 10 - 15 mg substanță activă/ kg g.c./ zi (25 - 38 mg produs/ kg g.c./ zi). În funcție de cantitatea de furaj consumată pe zi de broileri, ținând cont de categoria de vârstă, se recomandă următoarele doze:

Categoria de vârstă (zile)	ENROFLOXACINĂ FP 40% (g/tonă furaj)
0-14	180
15-28	360
29-40	440

Tratamentul durează 3 - 5 zile.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU PERIOADA DE OUAT

Nu se administrează în timpul gestației și lactației decât după efectuarea balanței beneficiu/ risc de către medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de antiacidă împiedică absorbția enrofloxacinii. Are acțiune antagonică cu cloramfenicolul, antibioticele macrolide, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidice.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce simptome digestive cum ar fi voma și diareea. O altă urmărire a supradozării poate fi hemoliza. Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Pui de găină (broileri): 4 zile.

Suine: 4 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original, bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani de la data fabricației.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj: 7 zile.

MOD DE PREZENTARE

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ENROFLOXACINĂ FP 5

Enrofloxacină 5mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Enrofloxacină 5 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, amidon, metilceluloză, stearat de magneziu, talc.

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare și secundare ale tractului respirator, tractului gastrointestinal, infecțiilor tegumentelor și țesuturilor moi, infecțiilor canalului auditiv extern.

Păsări (broileri și curcani): micoplasmoză (BRC, aerosaculite, infecții sinoviale), streptococie, stafilococie, colibaciloză, pasteureloză, artrite.

Porci: pneumonie enzootică, rinită atrofică, salmoneloză, colibaciloză, pasteureloză, infecții cu *Haemophilus spp.*, etc.

Câini și pisici: infecții respiratorii, digestive, genito-urinare, dermatite, otite.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra la cabaline. Nu se va administra la câinii cu antecedente de epilepsie. Nu se va administra la animalele deshidratate (poate apărea cristalurie).

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

La administrarea produselor pe bază de enrofloxacină s-a constatat că efectele adverse pot apărea relativ rar. Asupra aparatului digestiv pot apărea următoarele simptome: anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale. Simptome neurotoxice care pot apărea: diminuarea acuității vizuale, amețeli, cefalee, convulsii. Se pot produce reacțiile alergice: erupții cutanate, fotosensibilizare, febră, leucopenie, trombopenie, anemie hemolitică, la animalele bătrâne pot apărea semne respiratorii traduse prin deprimarea respirației.

SPECII ȚINTĂ

Porci, păsări (broileri și curcani), câini și pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Comprimatele se administrează pe cale orală, individual sau mojarate și înglobate în hrană, la porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani). Doza zilnică: 1 comprimat/kg g.c. (5 mg substanță activă /kg g.c.). Durata tratamentului este de 5 zile. În cazul infecțiilor urinare grave tratamentul poate fi continuat până la 7 zile, cu avizul medicului veterinar. Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: porci - 7 zile; broileri - 5 zile; curcani - 12 zile.

Nu se administrează la păsări ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumina directă și umiditate. A se păstra în ambalajul original bine închis.

COMPRIMATE



MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



Sulfadimetoxină 125 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține :

Substanța activă:

Sulfadimetoxină125 mg

Excipienți:

Hidroxid de sodiu p.a., apă distilată.

INDICAȚII

Produsul este indicat la bovine (vițe pentru carne și juninci) în tratamentul unor infecții respiratorii și digestive cauzate de germeni sensibili la substanța activă (febra de transport, pneumonii asociate cu *Pasteurella spp.*), și a necrobacilozelor asociate cu *Sphaerophorus necrophorus* sensibil la sulfadimetoxină.

La găini (broileri) și curci (broileri) produsul este indicat în faza incipientă de coccidioză, holeră aviară, coriză infecțioasă, cauzate de germeni sensibili la substanța activă.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu afecțiuni renale sau hepatice severe.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar pot apărea tulburări gastrointestinale, inapetență, vomă, diaree, exantem medicamentos, ocazional disconfort abdominal, caz în care se va opri imediat administrarea.

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vițe pentru carne și juninci), găini (broileri), curci (broileri)

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală în apa de băut. La bovine (vițe pentru carne și juninci) tratamentul se efectuează timp de 5 zile consecutiv: doza în prima zi este de 55 mg substanță activă la 1 kg g.c., echivalentul a 44 ml produs / 100 kg, urmat de alte 4 zile în care doza este redusă la jumătate (22 ml produs / 100 kg g.c.).

La găini (broileri) și curci (broileri) tratamentul se realizează 6 zile consecutiv. Dozele sunt:

- găini (broileri) – 4 ml produs la 1 L apă/ zi (500 mg substanță activă/1 l apă/ zi)
- curci (broileri) – 2 ml produs la 1 L apă/ zi (250 mg substanță activă/ 1 l apă/ zi)

Produsul se va administra la puii de găină în vârstă de sub 16 săptămâni, iar în cazul puilor de curcă acesta se va administra la vârsta de sub 24 săptămâni. Puii tratați nu vor fi utilizați ca tineret de înlocuire. Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului. Dacă după perioada de tratament nu se observă ameliorarea stării clinice este necesară reevaluarea diagnosticului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În timpul tratamentului se va asigura un aport de lichide corespunzător.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea împreună cu: anticoagulante orale (accentuarea acțiunii anticoagulante), salicilați, fenilbutazonă, indometacin, antidiabetice orale (pericol de hipoglicemie). S-a demonstrat că există sinergism între trimetoprim și sulfadimetoxină.

SUPRADOZARE

Simptomele supradozării pot include: depresie sau anorexie.

Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Incompatibil cu agenți puternic oxidanți.

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine (vițe pentru carne și juninci) – 7 zile, găini (broileri) și curci (broileri) – 5 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ERITROMICINĂ FP 6%

Eritromicină tiocianat 60 mg/g



COMPOZIȚIE

1 gram de pulbere conține:

Substanță activă:

Eritromicină tiocianat60 mg

Excipienți:

Lactoza monohidrat, acid citric monohidrat, carmoizină.

INDICAȚII

ERITROMICINĂ FP 6% este recomandată în tratamentul afecțiunilor produse de germeni sensibili la eritromicină la:

Bovine (vițe sugari): infecții ale aparatului respirator, digestiv, artrite, pododermatite infecțioase, omfaloflebite.

Iepuri: pasteureloze, infecții streptococice și stafilococice.

Găini: micoplasmoză, pasteureloză, boală cronică respiratorie, sinuzită infecțioasă, artrite stafilococice, infecții streptococice.

Curceni: aerosaculită, sinuzită infecțioasă, artrite stafilococice, infecții streptococice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra la bovine adulte sau la vițe după înțărcare. Nu se va administra la animalele cu disfuncții hepatice.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rare reacții alergice. Ocazional eritromicina administrată oral poate cauza tulburări gastrointestinale (diaree, stări de vomă, anorexie).

SPECII ȚINTĂ

Bovine (vițe sugari), iepuri, păsări (găini, curceni).

MOD DE ADMINISTRARE

Administrare orală după dizolvarea în apa de băut:

Bovine (vițe sugari): 5 - 10 g ERITROMICINĂ FP 6%/50 kg g.c., doză fiind fracționată și administrată de 2 ori pe zi (la 12 ore), timp de 3 - 5 zile.

Iepuri: 2 - 4 g ERITROMICINĂ FP 6%/ 10 kg g.c., o dată/zi, timp de 3 - 5 zile.

Găini, curceni: 2 - 4 g ERITROMICINĂ FP 6%/ L apă de băut, o dată/ zi, timp de 3 - 5 zile.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

Apa medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată, la fiecare 24 ore. Pe toată perioada tratamentului, animalele trebuie să consume numai apă medicamentată. Pentru obținerea unei eficiențe maxime medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsa supraaglomerării). Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea tratamentului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pulberea nu trebuie administrată ca atare. Pe toată durata tratamentului animalele trebuie să consume numai apă medicamentată. Produsul trebuie bine diluat în apa de băut pentru a se realiza o dispersie cât mai uniformă a acestuia.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de lactație (la iepuri), gestație (la iepuri) și în perioada de ouat (la găini).



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Eritromicina nu trebuie administrată simultan cu lincomicina, clindamicina, cloramfenicol și metilprednisolon datorită apariției efectelor antagonice. De asemenea eritromicina este considerată potențial antagonică cu penicilina.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine (vițe sugari) - 3 zile, iepuri - 3 zile, păsări (găini, curceni) - 3 zile. Ouă: găini - 4 zile.

A nu se utiliza la curcele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se păstra în ambalajul bine închis. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în apa de băut: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g, 1 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



**COMPOZIȚIE**

1 ml de produs conține:

Substanță activă:

Florfenicol100 mg

Excipienți:

Polietilenglicol 200.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la:

Porcine: pleuropneumonie (*Actinobacillus pleuropneumoniae*), rinita atrofică (*Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*), boala Glasser (*Haemophilus parasuis*) și alte afecțiuni cauzate de bacterii susceptibile la florfenicol.

Găini (broileri, tineret de înlocuire): colibaciloze, infecții cu *Pasteurella spp.*, coriza infecțioasă, stafilococi, infecții cu *Ornitobacterium rhinotracheale* și alte afecțiuni cauzate de bacterii susceptibile la florfenicol.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Porcine: după administrarea produsului medicinal veterinar, poate apărea ocazional roșeață în regiunea perianală și o ușoară diaree. Aceste modificări sunt tranzitorii și de scurtă durată și nu afectează starea generală a animalelor.

Găini (broileri, tineret înlocuire): nu se cunosc.

SPECII ȚINTĂ

Porcine, găini (broileri, tineret de înlocuire)

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, în apa de băut, în următoarele doze:

Porcine: Doza zilnică este de 10,0 mg florfenicol per kg greutate corporală, ceea ce este echivalent cu 10 ml produs/ 100 kg greutate corporală. Durata tratamentului este de 5 zile consecutive.

Găini (broileri, tineret de înlocuire): Doza zilnică este de 20 mg florfenicol per kg greutate corporală ceea ce este echivalent cu 100 ml produs per 100 litri apă de băut pentru puii de găină cu vârsta de maxim 4 săptămâni.

Pentru găinile în vârstă de peste 4 săptămâni, trebuie administrată o doză de 200 ml produs în 100 litri apă de băut. Durata tratamentului este de 3-5 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe perioada tratamentului la animale se va administra numai apă de băut medicamentată. Dacă acest lucru nu este posibil, doza zilnică se va diviza în două doze egale, administrate la un interval de 12 ore, una dimineața și una seara.

Când crește consumul de apă datorită temperaturii crescute din adăpost, concentrația produsului din apa de băut trebuie redusă cu 25%, sau ajustată la consumul zilnic și la dozajul pentru 1 kg greutate corporală.

În cazul în care produsul medicinal veterinar este amestecat cu apa de băut și concentrația sa finală este mai mare de 1 g florfenicol la 1 litru de apă de băut, substanța activă poate precipita.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil, pentru a evita subdozarea.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

Florfenicolul nu se administrează concomitent cu tiamfenicol și cloramfenicol.

INCOMPATIBILITĂȚI:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat împreună cu alte produse medicinale veterinare.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației, lactației sau perioadei de ouat.

Nu se va administra produsul medicinal veterinar pe durata gestației sau lactației.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: porcine: 20 zile; găini (broileri, tineret de înlocuire): 2 zile.

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care urmează să producă ouă pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



FUROGAL O

Oxitetracilină clorhidrat 12 mg
Sulfadimetoxină 16 mg



COMPRIMATE



ANTIINFECȚIOASE

COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Oxitetracilină clorhidrat12 mg
Sulfadimetoxină16 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, stearat de magneziu, talc, aerosil, acid stearic.

INDICAȚII

Produsul se recomandă pentru prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor bacteriene primare și secundare, determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetracilinei și sulfadimetoxinei la găini, curci, pui de găină și curcă, fazani și în tratamentul coccidiozei la speciile țintă.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

În general, sulfamidele sunt puțin toxice.

SPECII ȚINTĂ

Păsări: găini, curci, pui de găină, pui de curcă, fazani

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, fie individual, fie prin încorporarea în furajul concentrat a comprimatelor mojarate:

Pui de găină și curcă: 1 comprimat/ pui/ zi, timp de 3-5 zile.

Găini, curci: 2 comprimate/ pasăre/ zi, timp de 3-5 zile.

Fazani: 1 comprimat/ fazan/ zi, timp de 3 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consumul uman.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Oxitetracilina nu se asociază cu bicarbonatul de sodiu. Sulfamidele sunt antagoniste cu substanțele care prin hidroliză eliberează acid paraaminobenzoic (derivații anilinei, anestezina, procaină), cu acidul folic, vitamina PP, drojdia de bere (factori ai creșterii bacteriene), metionina, peptona, acidul boric.

SUPRADOZARE

Oxitetracilina nu trebuie supradozată din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării. În general, sulfamidele sunt puțin toxice. Dozele mortale minimale ajung la 0,2-0,4% din greutatea corporală. Dar pot apărea și cazuri de intoxicații atunci când se depășesc dozele terapeutice și tratamentul este îndelungat.

INCOMPATIBILITĂȚI

Sulfamidele sunt incompatibile cu acidul paraaminobenzoic. Oxitetracilina formează complecși inactivi cu sărurile de calciu, magneziu, mangan, fier, aluminiu. Este inactivată de lactatul de sodiu, oxacilina, prometazină.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe - 7 zile.

Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consumul uman.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul bine închis. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 de comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



COMPRIIMATE



FUROGAL T

Tilozină tartrat 12 mg
Sulfadimetoxină 16 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Tilozină tartrat12 mg

Sulfadimetoxină16 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, acid stearic, talc, stearat de magneziu, aerosol.

INDICAȚII

Produsul FUROGAL T se recomandă pentru prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor bacteriene primare și secundare, respiratorii și digestive, produse de germeni sensibili la acțiunea tilozinei și sulfadimetoxinei la găini, curci, pui de găină, pui de curcă și fazani și în tratamentul coccidiozei la speciile țintă.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consumul uman.

A nu se administra la păsările cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

În general sulfamidele sunt puțin toxice.

SPECII ȚINTĂ

Păsări (găini, curci, pui de găină, pui de curcă, fazani).

MOD DE ADMINISTRARE

FUROGAL T se administrează oral, fie individual, fie prin încorporarea în furajul concentrat a comprimatelor mojarate, astfel:

Pui de găină și curcă: 1 comprimat/ pui/ zi, timp de 3 – 5 zile.

Găini, curci: 2 comprimate/ pasăre/ zi, timp de 3 – 5 zile.

Fazani: 1 comprimat/fazan/zi, timp de 3 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consumul uman.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Sulfamidele sunt antagoniste cu substanțele care prin hidroliză eliberează acid paraaminobenzoic (derivații anilinei, anestezina, procaina), cu acidul folic, vitamina PP, drojdia de bere (factori ai creșterii bacteriene), metionina, peptona, acidul boric.

SUPRADOZARE

În general sulfamidele sunt puțin toxice. Dozele mortale minimale ajung la 0,2 – 0,4% din greutatea corporală. Dar pot apărea și cazuri de intoxicații atunci când se depășesc dozele terapeutice și tratamentul este îndelungat.

INCOMPATIBILITĂȚI

Sulfamidele sunt antagoniste cu substanțele care prin hidroliză eliberează acid paraaminobenzoic (derivații anilinei, anestezina,

procaina), cu acidul folic, vitamina PP, drojdia de bere (factori ai creșterii bacteriene), metionina, peptona, acidul boric.

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe – 5 zile. Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consumul uman.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul bine închis. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 de comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



GENTAMICINĂ FP 10%

Gentamicină sulfat 10 g/100 g



COMPOZIȚIE

100 g pulbere solubilă conține:

Substanță activă:

Gentamicină (sub formă sulfat)10 g

Excipienți:

Lactoză monohidrat

INDICAȚII

La tineretul bovin și suine în tratamentul infecțiilor bacteriene ale tubului digestiv (gastrite, enterite, dizenterii, enterocolite) cauzate de germeni sensibili la gentamicină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la gentamicină. Nu se administrează la animalele cu insuficiență renală gravă, disfuncții vestibulare grave sau la femelele gestante.

REAȚII ADVERSE

Aminoglicozidele pot produce blocaj neuromuscular, edem facial, neuropatie periferică și reacții de hipersensibilitate. Rareori se pot produce efecte hematologice și hepatice.

SPECII ȚINTĂ

Tineret bovin, suine

MOD DE ADMINISTRARE

Administrarea se realizează pe cale orală, în apa de băut.

Tineret bovin: în prima zi, de două ori câte 5 g produs/ 100 kg g.c. (respectiv 10 mg gentamicină/ kg g.c./ zi), în următoarele zile se continuă cu 4 g produs/ 100 kg g.c., o dată pe zi (respectiv 4 mg gentamicină/ kg g.c./zi). Tratamentul va dura 3-5 zile.

Suine: 8 g produs/ 100 kg g.c./ zi (respectiv 8 mg gentamicină/ kg g.c./ zi).

Cantitatea de apă se stabilește în funcție de categoria de creștere și starea fiziologică. Tratamentul durează 3 – 5 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Ingestia de apă este dependentă de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, concentrația de gentamicină în apa de băut va trebui ajustată corespunzător. Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului. Doza zilnică se adaugă în apa de băut, astfel încât toată cantitatea să fie consumată în 24 ore. O nouă cantitate de apă medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Nu este recomandată în perioada de gestație. A se administra numai pe baza evaluării beneficiu/ risc a medicului veterinar în perioada de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Aminoglicozidele trebuie utilizate cu precauție împreună cu alte medicamente neurotoxice, nefrotice și ototoxice: amfotericin B, alte aminoglicozide, aciclovir, bacitracină (uz parenteral), cisplatin, metoxifluran, polimixin B sau vancomicin. La utilizarea împreună cu antibiotice beta-lactamice și aminoglicozide se poate produce sinergism contra *Pseudomonas aeruginosa* și enterococi.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce ototoxicitate și nefrotoxicitate. Prolungirea tratamentului peste 6 – 7 zile poate conduce la nefrotoxicoze.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 de zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





GENTAMICINĂ FP 10%

Gentamicină sulfat 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanța activă:

Gentamicină (sub formă sulfat)100 mg

Excipient: Alcool benzilic10 mg

Metabisulfat de sodiu, Sulfat de sodiu, Edetat disodic, Apă distilată pentru injectabile.

INDICAȚII

La bovine, porcine, câini și pisici, în tratamentul infecțiilor locale sau sistemice cauzate de microorganisme sensibile la gentamicină (infecții ale tractului respirator, gastrointestinal, urogenital, septicemii, omfalite, meningite, artrite, pioartrite, mastite, infecții ale pielii, ale globului ocular și ale urechii).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la gentamicină, la oricare dintre excipienții sau alte aminoglicozide.

Nu se administrează la animalele cu insuficiență renală gravă, disfuncții vestibulare grave sau la femelele gestante.

REAȚII ADVERSE

Aminoglicozidele pot produce blocaj neuromuscular, edem facial, neuropatie periferică și reacții de hipersensibilitate.

Rareori se pot produce efecte hematologice și hepatice.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, câini, pisici

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular sau intravenos lent, dar în anumite cazuri, în special la carnivore mai irascibile sau retive, se poate alege calea subcutanată.

Bovine, porcine: 4 ml /100 kg g.c., i.m. sau i.v. (respectiv 4 mg gentamicină/ kg g.c.)

Tineret porcin, câini, pisici: 1 ml /25 kg greutate corporală, i.m., i.v. sau s.c. (câini, pisici), în cazuri speciale (respectiv 4 mg gentamicină/ kg g.c.).

Tratamentul se repetă în interval de 12 ore în primele 1-2 zile și la interval de 24 de ore în următoarele zile, timp de 3-5 zile. Tratamentul va fi urmat cel puțin încă două zile după dispariția simptomelor clinice. Injectările repetate trebuie efectuate în zone de injectare diferite. În cazul porcinelor, nu administrați mai mult de 1 ml produs per zonă de injectare.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura doza corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a evita subdozarea produsului.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se utilizează cu prudență la pisici.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Nu este recomandată în perioada de gestație. A se administra numai pe baza evaluării beneficiu/ risc a medicului veterinar în perioada de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Aminoglicozidele trebuie utilizate cu precauție împreună cu alte medicamente neurotoxice, nefrotactice și ototoxice: amfotericin B, alte aminoglicozide, bacitracină (uz parenteral), metoxifluran, polimixin B sau vancomicin. La utilizarea împreună cu antibiotice beta-lactamice și aminoglicozide se poate produce sinergism contra *Pseudomonas aeruginosa* și enterococi.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce ototoxicitate și nefrotoxicitate. Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se administrează concomitent cu alte antibiotice aminoglicozidice, cu anestezice, miorelaxante sau substanțe nefrotactice. Se va evita administrarea combinată cu cloramfenicol precum și administrarea în aceeași seringă a gentamicinei cu alte antibiotice (ampicilină, carbenicilină, cefalosporinele, eritromicină), sulfamide, vitamine din complexul B, sau cu heparina.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Din cauza acumulării gentamicinei în ficat, rinichi și zona de injectare, repetarea oricărui plan de tratament trebuie evitată pe durata timpului de așteptare.

Administrare intramusculară sau intravenoasă:

Bovine: Carne și organe : 214 zile ; Lapte : 7 zile

Porcine: Carne și organe : 146 zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Fîlîpești S.A.



GENTAMICINĂ FP 50%

PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT

Gentamicină sulfat 500 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g pulbere conține:

Substanță activă:

Gentamicină sulfat500 mg

Excipienți:

Acid citric monohidrat10 mg

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor bacteriene gastrointestinale (gastrite, enterite, dizenterii, enterocolite) la suine și tineret bovin (vițe) produse de germeni sensibili la gentamicină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele care prezintă hipersensibilitate la gentamicină sau la excipienți. Se va administra cu prudență la tratamentele cu afecțiuni renale grave.

REAȚII ADVERSE

Aminoglicozidele pot produce blocaj neuromuscular, edem facial, neuropatie periferică și reacții de hipersensibilitate. Rareori se pot produce efecte hematologice și hepatice.

SPECII ȚINTĂ

Suine, tineret bovin (vițe)

MOD DE ADMINISTRARE

Suine:

Produsul se administrează diluat în apa de băut în următoarele doze:
• Colibaciloză: 1 g pulbere/ 10 l apă de băut/ zi (sau 0,1 g pulbere/ 10 kg g.c./ zi, respectiv 4 mg gentamicină/ kg g.c./ zi) divizat în două doze administrate la interval de 12 ore.

• Dizenterie: 2 g pulbere/ 10 l apă de băut/ zi divizat în două doze/ zi
Tratamentul durează 3 – 5 zile.

Tineret bovin (vițe):

Produsul se administrează diluat în apă sau lapte în următoarele doze:

• În prima zi: 1 g pulbere/ 100 kg g.c. (4 mg gentamicină/ kg g.c.), de două ori pe zi.

• În următoarele zile: 1 g pulbere/ 100 kg g.c. (4 mg gentamicină/ kg g.c.), o dată pe zi.

Tratamentul durează 3 – 5 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Apa medicamentată se va prepara zilnic și va constitui singura sursă de apă pe perioada tratamentului. Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare se va aprecia corect greutatea animalelor, pentru a se evita subdozarea. Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate, se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Gentamicina trece în lapte. Nu există informații disponibile privind acțiunea nocivă a gentamicinei administrate pe cale orală asupra animalelor gestante. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu / risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Aminoglicozidele trebuie utilizate cu precauție împreună cu alte medicamente neurotoxice, nefrottoxice și ototoxice: amfotericin B,

bacitracina (uz parental), polimixin B. La utilizarea împreună cu antibiotice beta-lactamice se poate produce sinergism contra *Pseudomonas aeruginosa* și enterococci. Asocierea (sinergism) dintre aminoglicozidele și peniciline, cefalosporine, este deosebit de bună în terapie, întrucât în urma distrugerii peretelui celular de către acestea, aminoglicozidele pătrund mai bine în interiorul celulei microbiene.

SUPRADOZARE

În cazul unei supradozări accidentale se recomandă administrarea de carbenicilin sau ticarcilin în doză de 12 – 20 g/zi. Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Gentamicina este incompatibilă în soluție cu: amfotericina B, benzilpenicilina, ampicilina, carbencilina, cefalotina, cloramfenicol, hemisuccinat, heparina, sulfadiazina, cloxacilina, fiind posibilă apariția precipitatelor. Sărurile (de sodiu, calciu, potasiu), sulfatii, clorurile, fosfații și nitrații diminuează considerabil efectul gentamicinei, din această cauză nu se recomandă combinarea cu alte produse.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: tineret bovin (vițe), suine: 14 de zile.

DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original bine închis, în locuri uscate, la temperaturi sub 25°C, ferit de acțiunea directă a luminii și de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în apa de băut: 1 zi.

Perioada de valabilitate după diluare în lapte: a se utiliza imediat.

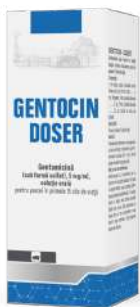
MOD DE PREZENTARE

Saci x 10kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține:

Substanță activă:

Gentamicină (sub formă sulfat)5 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Clorură de sodiu, apă distilată.

INDICAȚII

GENTOCIN-DOSER soluție orală se administrează la purcei în primele 15 zile de viață.

Este recomandat pentru prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul gastroenteritelor produse de *E. coli* și de alte bacterii sensibile la gentamicină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Purcei în primele 15 zile de viață.

MOD DE ADMINISTRARE

Medicamentul va fi administrat oral cu ajutorul pompăi dozatoare sau a unei seringi gradate. Se apasă o singură dată pe capul pompăi (prin-o singură apăsare se eliberează 1 ml soluție) sau se măsoară 1 ml soluție GENTOCIN-DOSER într-o seringă, pentru a obține doza zilnică de 5 mg gentamicină, necesară tratării unui purcel. Această doză se administrează individual din momentul observării primelor semne de boală.

Dacă simptomele nu dispar într-o zi, se va administra o nouă doză în ziua următoare.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu sunt necesare.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita administrarea concomitentă cu soluții ce conțin: amfotericină B, ampicilină, benzilpenicilină, carbencilină, cefalotină, cloramfenicol, hemisuccinat de sodiu, heparină. Utilizarea simultană de alte substanțe ototoxice și/sau nefrototoxice potențează ototoxicitatea și/sau nefrototoxicitatea gentamicinei.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate determina afectarea cohleară și vestibulară ireversibilă, agravarea temporară a disfuncției renale și bloc neuromuscular.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura camerei (15- 25°C). A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml prevăzute cu pompă dozatoare

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



GERMOSTOP CICATRIZANT

PULBERE
DE UZ EXTERN

Neomicină sulfat 20 mg/g
Diclorhidrat de clorhexidină 20 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanțe active:

Neomicină (sub formă sulfat)20 mg (29,6 mg)

Clorhexidină (sub formă diclorhidrat)20 mg (22,8 mg)

Excipienți:

Lactoza monohidrat.

INDICAȚII

În tratamentul plăgilor accidentale cutanate, musculare și podale, precum și în prevenirea infecțiilor plăgilor operatorii (ablația de tumori, castrări la masculi, diverse intervenții chirurgicale) la cabaline, bovine, ovine, suine, câini și pisici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat la dozele recomandate.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline care nu sunt destinate consumului uman, bovine, ovine, suine, câini și pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se aplică extern, prin pudrare.

• Plăgi accidentale: pudrarea zonei afectate, după o prealabilă toaletare a acesteia și îndepărtarea țesuturilor necrozate.

• Plăgi chirurgicale: aplicarea produsului se face înainte de suturare, la nivelul marginilor și pereților plăgii. Plăgile care nu se suturează se pudrează înainte de aplicarea pansamentului.

Aplicarea produsului se face zilnic, în primele 3 zile, iar apoi intervalele se măresc la 1 – 3 zile în funcție de evoluția leziunii.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu este cazul.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE

Se va evita contactul pulberii cu ochii animalelor.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INCOMPATIBILITĂȚI

Produsul nu se va asocia cu streptomycină, kanamicină, gentamicină.

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, suine:

Carne și organe – zero zile.

Lapte – zero zile.

Cabaline: Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte și carne pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original, bine închis. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE





KANAMICINĂ FP 25%

Kanamycină sulfat 250 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Kanamycină (sub formă sulfat)250 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2,0 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Citrat de sodiu, bisulfid de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

La cabaline, bovine, suine, ovine, caprine, câini, pisici și găini în tratamentul infecțiilor urogenitale, respiratorii, digestive, mamite, salmoneloză, micoplasmoză, endometrite, septicemii, infecții cutanate, abcese, flegmoane și infecții secundare în cazul bolilor virale.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu insuficiență renală. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Produce uneori dureri la locul injectării.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, găini, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular sau subcutanat (preferabil fracționat la interval de 12 ore) în următoarele doze:

Cabaline, bovine: 2 ml produs / 100 kg g.c. / zi.

Suine, ovine, caprine: 2 ml produs / 50 kg g.c. / zi.

Câini, pisici: 0,1 ml produs / kg g.c. / zi.

Găini: 0,1 ml produs / kg g.c. / zi.

Timpul de administrare este 3 - 5 zile în funcție de evoluția afecțiunii. Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu sunt disponibile informații specifice privind siguranța și eficacitatea utilizării produsului în timpul gestației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/ risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Poate produce efecte teratogene în perioada de gestație. Poate fi utilizat în perioada de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea simultană de alte antibiotice (cloramfenicol, tetraciclină) sau alte aminoglicozide. Administrarea simultană de cefalosporine sau diuretice crește ototoxicitatea și nefrotoxicitatea kanamicinei. Kanamicina este inactivată de meticilină. Kanamicina diminuează absorbția vitaminei K,

potențând astfel acțiunea anticoagulantelor (de exemplu, a acetocumarolului). Rezistența încrucișată apare între kanamicină, neomicină și paromomicină. Se recunoaște o rezistență unidirecțională cu streptomycină.

SUPRADOZARE

Simptomele supradozării pot include: ototoxicitate, nefrotoxicitate și blocaj neuromuscular.

INCOMPATIBILITĂȚI

Formează precipitate cu soluțiile injectabile de aminoflină, amfotericină B, novobiocină, carbenicilină, fenobarbital sodic, heparină sodică, sulfhozazol, sulfametoxipiridazină, oxitetraciclină, pentobarbital sodic, vitamina B complex. S-au semnalat incompatibilități și cu soluțiile injectabile de glucoză, oxacilină, hidrogenocarbonat de sodiu, hidrolizat de proteine, polimixina B, gluconat de calciu, clorhidrat de procaină, clorhidrat de lidocaină.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, găini - 10 zile.

Lapte: bovine, ovine, caprine - 36 ore.

Nu este permisă utilizarea la găinile ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se păstra flaconul bine închis. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ 5/10

Lincomicină (sub formă clorhidrat) 50 mg/ml
Spectinomycină (sub formă clorhidrat) 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Lincomicină (sub formă clorhidrat)50 mg

Spectinomycină (sub formă clorhidrat)100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic10 mg

Apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Tratamentul bolilor cauzate de germeni sensibili la lincomicină și spectinomycină.

Suine: dizenterie, colită spirochetică, enterită proliferativă, infecții cu *Mycoplasma spp.* (artrite, pneumonii), enterite cu *E. coli*, *Salmonella*, rujet.

Vițe: infecții ale tractului respirator superior, pneumonii, enterite.

Ovine, caprine: dermatită contagioasă interdigitală, infecții respiratorii.

Câini și pisici: infecții ale tractusului respirator (tonsilite, laringite, faringite, bronșite, pneumonii), dermatite, abcese, infecții ale tractului urinar, metrite.

Păsări (broileri): BRC, coriză, aerosaculite, enterite, infecții cu *E. coli*, *Salmonella*, artrite, septicemii.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ocazional la locul injectării poate să apară durere.

Produsul poate da reacții tranzitorii manifestate prin diaree, scaune moi sau lipsa poftei de mâncare.

SPECII ȚINTĂ

Vițe, ovine, caprine, suine, păsări (broileri) câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează intramuscular sau subcutanat (la păsări).

Suine: 1 ml produs/ 10 kg g.c. zilnic timp de 3 - 7 zile consecutiv.

Vițe: 1 ml produs/ 10 kg g.c., administrat la 12 ore în prima zi de tratament.

Tratamentul se continuă timp de 2 - 4 zile cu administrare zilnică la 24 de ore.

Ovine, caprine: 1 ml produs/ 10 kg g.c., administrat la 24 de ore timp de 3 zile.

Câini și pisici: 1 ml produs/ 5 kg g.c.

Tratamentul se repetă la 12 - 24 ore timp de maxim 21 de zile.

Păsări (broileri): 0,5 ml produs/ 2,5 kg g.c., administrat subcutanat timp de 3 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare se va aprecia corect greutatea animalelor, pentru a se evita subdozarea sau supra dozarea.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație și ouat.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: vițe, ovine, caprine, suine - 12 zile; broileri: 10 zile.

Lapte: ovine, caprine - 2 zile

SOLUȚIE
INJECTABILĂ



Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



LINCOMICINĂ FP 60%

Lincomicină clorhidrat 600 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Lincomicină clorhidrat600 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Se recomandă în tratamentul afecțiunilor determinate de germeni sensibili la lincomicină, astfel:

Suine: dizenterie, colită spirochetică, enterită proliferativă, infecții cu *Mycoplasma spp.* (artrite, pneumonii), rujet.

Broileri: enterită necrotică produsă de *Clostridium perfringens*, infecții cu *Mycoplasma spp.* (BRC, artrite).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

Ocazional se poate constata apariția fecalelor moi și/sau o ușoară inflamație și iritare a anusului, în decursul primelor 2 zile de tratament, dar aceste reacții sunt trecătoare. Foarte rar la porci se observă o înroșire a pielii și apariția unor ușoare stări de agitație. Aceste semne dispar în decurs de 5 - 8 zile, fără a fi necesară întreruperea tratamentului.

SPECII ȚINTĂ

Suine, broileri.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, diluat în apa de băut, timp de 7 zile consecutiv. Doza atât pentru suine cât și pentru broileri este de 10 - 20 mg s.a./kg g.c./zi (17 - 35 mg LINCOMICINĂ FP 60%). Administrarea în apa de băut se face după cum urmează:

Suine: tineret creștere (10 - 60 kg): 400 g/1000 L apă de băut. Porci faza îngrășare (60 - 110 kg): 500 g/1000 L apă de băut. Scroafe gestante și vieri: 650 g/1000 L apă de băut. Scroafe în lactație: 300 g/1000L apă de băut.

Broileri: 0 - 14 zile: 100 g/1000 L apă de băut, 15 - 28 zile: 175 g/1000 L apă de băut, 29 - 35 zile: 200 g/1000 L apă de băut. Pentru a se asigura o dozare corectă, g.c. a animalelor trebuie determinată cât mai precis pentru a se evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Apa medicamentată se va prepara zilnic și va constitui singura sursă de apă pe perioada tratamentului.

UTILIZARE ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea concomitentă cu produse care conțin caolin.

SUPRADOZARE

Doze mai mari decât cele recomandate pot produce la porci diaree și scaune moi.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: suine, broileri - 4 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se păstra în ambalajul bine închis. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



LINCOVET 10

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Lincomicină (sub formă clorhidrat) 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține :

Substanță activă:

Lincomicină (sub formă clorhidrat) 100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic 9,5 mg

Apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

În tratamentul infecțiilor primare și secundare determinate de germeni sensibili la acțiunea lincomicinei:

- Viței: enterite și afecțiuni respiratorii.
- Ovine: afecțiuni respiratorii.
- Suine: dizenterie, enterite (*E. Coli*, *Clostridium perfringens*), pneumonie enzootică.
- Găini: enterite determinate de *S. typhimurium* și *E. Coli*.
- Câini și pisici: afecțiuni respiratorii, cutanate, urinare, metrite.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la cabaline și la animalele de laborator (iepuri, hamsteri, cobai).

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar produsul provoacă diaree pasageră.

Dureri tranzitorii la locul injecției s-au semnalat ocazional în cazul administrării intramusculare.

SPECII ȚINTĂ

Viței, ovine, suine, găini, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

- **Viței, ovine, suine:** - 1 ml produs/10 kg g.c., respectiv 10 mg lincomicină (sub formă clorhidrat)/kg g.c., administrat intramuscular, zilnic, timp de 3 - 7 zile consecutiv.
- **Găini** - 0,5 ml produs/2,5 kg g.c., respectiv 20 mg lincomicină (sub formă clorhidrat)/ kg g.c., administrat subcutanat, zilnic, timp de 3 zile consecutiv.
- **Câini, pisici** - 1 ml produs/5 kg g.c., respectiv 20 mg lincomicină (sub formă clorhidrat) / kg g.c., (administrat intramuscular, subcutanat) o dată pe zi sau jumătate de doză de două ori pe zi, timp de 3 - 5 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o dozare corectă și pentru a evita subdozarea, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație și ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se cunosc.

SUPRADOZARE

Se vor respecta dozele recomandate.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: viței, ovine, suine, găini: 3 zile;

Lapte: 60 ore;

Ouă: 2 zile.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

PERIOADĂ DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Lincomicină 293,3 mg/g
Spectinomicină 293,3 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g pulbere conține:

Substanțe active: Lincomicină

(sub formă de lincomicină clorhidrat monohidrat)293,3 mg

Spectinomicină:

(sub formă de spectinomicină diclorhidrat pentahidrat)293,3 mg

Excipient:

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Porcine: În tratamentul enteritelor provocate de/sau asociate cu *Brachyspira hyodysenteriae* (dizenterie porcină) și pentru tratamentul și prevenirea enteropatiei proliferative porcine cauzată de *Lawsonia intracellularis* (ileita) asociată cu *Escherichia coli*, *Salmonella spp.* și alte bacterii sensibile la combinația lincomicină - spectinomicină. În tratamentul pneumoniilor provocate de către micoplasme. Tratamentul sindromului MMA la scroafe.

Pui de găină (broileri): Tratamentul bolii respiratorii cronice provocate de micoplasme (*Mycoplasma gallisepticum*) și al corizei. Tratamentul infecțiilor digestive cu *Escherichia coli* și al enteritei necrotice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de disfuncții hepatice. Nu se administrează la cabaline, rumegătoare, iepuri, cobai, hamsteri, porci de Guineea, chinchila, deoarece ingestia de lincomicină de către aceste specii poate avea ca efect apariția unor tulburări gastrointestinale severe. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oricare dintre substanțele active sau la excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ocazional, în decursul primelor 2 zile de tratament, se poate constata apariția fecalelor moi și/sau o ușoară inflamație și iritare a anusului dar aceste reacții sunt trecătoare. Foarte rar la porci se observă o înroșire a pielii și apariția unor ușoare stări de agitație. Aceste semne dispar în decurs de 5-8 zile, fără a fi necesară întreruperea tratamentului. Au fost, de asemenea observate cazuri rare de iritabilitate/excitație, erupții cutanate sau prurit. Reacțiile alergice de hipersensibilitate sunt rare, dar pot să apară și necesită întreruperea tratamentului cu acest produs medicinal veterinar. Trebuie instaurat un tratament simptomatic.

SPECII ȚINTĂ

Porcine, pui de găină (broileri)

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul LIN-SPE-MIX 880 se administrează pe cale orală, prin diluare în apa de băut.

Porcine: Pentru tratamentul enteritelor: 150 g produs (88 g substanțe active) / 1000 L, timp de 5-7 zile (8 - 11 mg s.a./kg g.c. / zi). Pentru tratamentul pneumoniilor: 175 -200 g produs (103-117 g s.a.) / 1000 L, timp de 5-7 zile (11 - 12 mg s. a./kg g.c. /zi).

Pentru tratamentul MMA la scroafe: 75 -150 g produs (44 - 88 g s.a.) / 1000 L apă de băut, timp de 5 -7 zile ante-partum și 3-5 zile post-partum.

Pui de găină (broileri): Tratamentul afecțiunilor digestive și respiratorii: 75 - 150 g produs (44 - 88 g s.a.) / 1000 L apă de băut timp de 5 - 7 zile (5,8 - 17,6 mg s.a. / kg g.c. /zi).

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil pentru a evita subdozarea. Consumul de apă medicamentată depinde de starea fiziologică și clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de substanțe active trebuie ajustată în mod corespunzător. Consumul de apă trebuie monitorizat frecvent. Apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut pentru animale, pe întreaga durată a perioadei de tratament. Apa de băut medicamentată trebuie preparată proaspăt la fiecare 24 ore. După încheierea perioadei de tratament, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat adecvat pentru a evita consumul de cantități sub-terapeutice de substanțe active.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: porci 5 zile; pui de găină (broileri): 3 zile. Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman. Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificate în cursul tratamentului.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul bine închis. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Saci x 4,5 kg (ambalați secundar în găleți din polipropilenă cu capac).

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



MASTIKER E

SUSPENSIE PENTRU
ADMINISTRARE INTRAMAMARĂ

Eritromicină 300 mg./ seringă



COMPOZIȚIE

O seringă pentru administrare intramamară conține 6 ml suspensie:

Substanță activă/seringă:

Eritromicină (bază)300 mg

Excipienți:

Alcool benzilic60 mg

Ulei de floarea soarelui neutralizat și sterilizat, lanolină, macrogol 200, butilhidroxitoluen.

INDICAȚII

MASTIKER E suspensie pentru administrare intramamară este indicat la vaci în perioada de lactație pentru tratamentul mastitelor acute și cronice, produse de germeni sensibili la eritromicină - în principal streptococi, stafilococi (inclusiv penicilino-rezistenți), piobacili.

CONTRAINDICAȚII

Se va evita tratamentul animalelor alergice la eritromicină sau al celor cu disfuncții hepatice.

REAȚII ADVERSE

Ocazional, posibile reacții alergice, locale și sistemice.

SPECII ȚINTĂ

Vaci (în perioada de lactație).

MOD DE ADMINISTRARE

MASTIKER E se administrează intramar, la vaci în perioada de lactație, în doză de o seringă cu 6 ml suspensie pentru un sfert. După administrarea produsului, vaca nu se mulge timp de 6 ore.

Administrarea produsului se repetă de 2-3 ori în cazul mamitelor acute și de 3-4 ori în cazul celor cronice, la intervale de 12 ore.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de administrare, ugerul complet muls se spală cu apă caldă și săpun. Se usucă. Fiecare mamelon și orificiu se șterg cu câte o lavetă de bumbac umezită cu soluție antiseptică. Se încălzește seringă cu MASTIKER E aproximativ la temperatura corpului. Se introduce cu grijă vârful seringii în canalul galactofor și se împinge produsul în interiorul sfertului în timp ce mamelonul este ținut ferm. Se retrage seringă, apoi sfertul mamar se masează pentru o bună distribuție internă a suspensiei.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita administrarea concomitentă cu lincomicina, clindamicina, penicilina și cloramfenicolul.

Metabolismul metilprednisolonului poate fi inhibat prin administrarea simultană cu eritromicină.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperaturi de 15-25°C. A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat. A nu se utiliza după data expirării marcată pe seringă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 12 luni.



MOD DE PREZENTARE

Seringi de unică folosință x 6 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



NEOMICINĂ SULFAT FP 10%

Neomicină sulfat 100 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g pulbere conține:

Substanță activă:

Neomicină (sub formă de sulfat) 100 mg

Excipient:

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Produsul se recomandă în tratamentul enteritelor bacteriene produse de bacterii sensibile la neomicină la cabaline de agrement, bovine (vițe), ovine (miei), caprine (iezi), suine (purcei), găini (găini ouătoare și pui broileri), câini, pisici și nurci.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline de agrement, bovine (vițe), ovine (miei), caprine (iezi), porcine (purcei), găini (găini ouătoare și pui broileri), câini, pisici, nurci.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, individual sau colectiv, în apa de băut, în doze diferite în funcție de afecțiune, specie și categoria de animal.

Cabaline de agrement, bovine (vițe), ovine (miei), caprine (iezi), suine (purcei), câini, pisici, nurci: 70 - 210 mg pulbere NEOMICINĂ SULFAT FP 10% (7 - 21 mg s.a.) /kg g.c. /zi, timp de 14 zile, în funcție de evoluția bolii.

Găini (găini ouătoare și pui broileri): 70 - 210 mg pulbere NEOMICINĂ SULFAT FP 10% (7 - 21 mg s.a.) /kg g.c./zi, timp de 3 - 5 zile.

Se estimează greutatea animalelor/păsărilor (în kg) și se calculează necesarul pentru o zi, care se adaugă în cantitatea de apă destinată a fi consumată în 12 - 24 ore:

2 g pulbere NEOMICINĂ SULFAT FP 10% /10 kg g.c.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Pentru tratamentul în grup se recomandă calcularea corectă a greutății corporale totale și a dozelor care trebuie administrate, precum și asigurarea unei bune omogenizări. Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate în ziua preparării.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Neomicina administrată oral împreună cu penicilina V și vitamina K determină o slabă absorbție a penicilinei și diminuează absorbția vitaminei K, potențând în acest fel acțiunea anticoagulantelor. De asemenea neomicina diminuează absorbția metotrexatului, mărind excreția pe cale intestinală, micșorând în același timp excreția

urinară ca urmare a reducerii metabolismului acestuia. Administrată concomitent cu dimenhidrinatul, acesta maschează simptomele incipiente de ototoxicitate induse de neomicină. Asocierea cu streptomicina, kanamicina, gentamicina, paramomicina și colistina, care adaugă toxicitatea lor celei a sulfatului de neomicină, poate conduce la lezare renală. Asocierea cu substanțe anestezice poate produce blocaj neuromuscular.

SUPRADOZARE

Din cauza slabei absorbții a neomicinei trebuie evitată supradozarea. Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Neomicina sulfat nu se administrează împreună cu streptomicina, kanamicina, gentamicina și colistina pentru că acestea măresc toxicitatea neomicinei asupra rinichilor.

Nu se asociază cu substanțe anestezice deoarece pot produce bloc neuromuscular.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: vițe, miei, iezi - 5 zile, purcei - 4 zile, găini ouătoare, pui broileri - 3 zile.

Ouă: zero zile.

Nu este autorizată utilizarea la cabalinele destinate consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură sub 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul bine închis. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



NEOMICINĂ FP 40%

PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT

Neomicină sulfat 400 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g pulbere conține:

Substanță activă:

Neomicină sulfat400 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

NEOMICINĂ FP 40% este recomandată la suine și broileri în tratamentul enteritelor bacteriene produse de germeni Gram-negativi sensibili la neomicină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează cu 3 zile înainte și după vaccinare cu vaccinuri bacteriene vii. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Suine, broileri.

MOD DE ADMINISTRARE

NEOMICINĂ FP 40% se administrează pe cale orală, individual sau colectiv în apa de băut timp de 5 – 8 zile consecutiv, dozele fiind diferite în funcție de specie, vârsta animalelor, greutate corporală, stare fiziologică.

Suine: doza recomandată este de 20 – 40 mg neomicină sulfat/kg g.c./zi, respectiv 50 – 100 mg NEOMICINĂ FP 40%/kg g.c./zi.

În apa de băut:

- 1050g NEOMICINĂ FP 40%/ 1000 l apă de băut-pentru porcei și tineret cu greutatea de 10-50 kg.
- 1350 g NEOMICINĂ FP 40%/ 1000 l apă de băut-pentru tineret și porci la îngrășat cu greutatea de 51 – 100 kg.
- 1700 g NEOMICINĂ FP 40%/ 1000 l apă de băut-pentru vieri și scroafe.
- 800 g NEOMICINĂ FP 40%/ 1000 l apă de băut-pentru scroafe în lactație.

Broileri: doza recomandată este de 20 – 40 mg neomicină sulfat/kg g.c./zi, respectiv 50 – 100 mg NEOMICINĂ FP 40%/ kg g.c./ zi.

În apa de băut:

- 260 g NEOMICINĂ FP 40%/1000 l apă de băut-pentru broileri până în 14 zile.
- 500 g NEOMICINĂ FP 40%/ 1000 l apă de băut-pentru broileri de 15 – 28 zile.
- 620 g NEOMICINĂ FP 40%/ 1000 l apă de băut-pentru broileri de 29 – 35 zile.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe durata tratamentului animalele trebuie să bea numai apă medicamentată.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Neomicina administrată oral împreună cu penicilina V potasiu determină o slabă absorbție a penicilinei și diminuează absorbția vitaminei K, potențând în acest fel acțiunea anticoagulantelor.

De asemenea neomicina diminuează absorbția metotrexatului, măbind excreția pe cale intestinală, micșorând în același timp excreția urinară ca urmare a reducerii metabolismului acestuia. Administrată concomitent cu dimenhidrinatul, acesta maschează simptomele incipiente de ototoxicitate induse de neomicină. Nu se va asocia cu streptomocina, kanamicina, gentamicina, colistin sau alte antibiotice care pot adăuga toxicitatea lor celei a sulfatului de neomicină (lezare renală și lezare nervoasă).

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: suine – 4 zile; broileri – 3 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul bine închis. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

Fiecare seringă de 10 g conține:

Substanțe active:

Neomicină (sub formă sulfat)	100 mg
Tilozină (sub formă tartrat)	250 mg
Prednisolon	10 mg
Vitamina A palmitat	10.000 U.I.

Excipienți:

Alcool benzilic	90 mg
Butilhidroxianisol	1,8 mg
Dioxid de siliciu coloidal, parafină solidă, parafină lichidă.	

INDICAȚII

Tratamentul mastitelor (mamitelor) cu exprimare clinică (acute, subacute și cronice) în perioada de lactație, cât și a mastitelor subclinice din perioada repausului mamar.

CONTRAINDICAȚII

Se va evita tratamentul animalelor alergice la neomicină sau tilozină sau a celor cu disfuncții hepatice.

REAȚII ADVERSE

Possibile reacții alergice, locale sau sistemice.

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează intramamar, după mulgerea completă și igienizare (spălare, aseptizare) a sfertului mamar afectat. Doza este de 10 g produs (o seringă) /sfert afectat /zi. Durata tratamentului este de 3 - 5 zile în funcție de evoluția clinică a bolii.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de administrarea intramamară a produsului, ugerul trebuie muls complet, iar mameloanele și ugerul trebuie spălate cu apă caldă și dezinfectate. Se va avea grijă ca la îndepărtarea murdăriei de pe uger să nu se atingă vârful mameloanelor. După spălare se usucă toată suprafața cu grijă și fiecare mamelon se șterge cu câte o lavetă de bumbac umezită cu o soluție antiseptică. Vârful seringii trebuie introdus în mamelon suficient de adânc, dar nu total, pentru a nu răni pereții canalului galactofor, iar conținutul seringii trebuie injectat în fiecare canal în timp ce mamelonul este ținut ferm. După inoculare se face un masaj ușor pentru o bună distribuție a produsului la nivelul ugerului.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

NEOTYL este indicat pentru tratamentul mastitelor la vaci în perioada de lactație și în repaus.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Dacă apar fenomene alergice, ținând seama de posibilitatea unor reacții încrucișate, se vor evita în tratamentul unor eventuale infecții ulterioare: kanamicina, streptomycină și gentamicina.

SUPRADOZARE

La supradozare rareori pot apare reacții adverse, respectiv reacții alergice.

INCOMPATIBILITĂȚI

Sunt incompatibile cu neomicina următoarele medicamente: amfotericina B, ampicilina, carbenicilina disodică, sodiu cefalozin, sodiu cefalotin, sodiu fosfat, dexametazonă sodică, metilicina sodică, oxacilina sodică, oxitetraciclină HCl, penicilină G, tetraciclină HCl, vitamina B în complex cu vitamina C. Este demonstrată in vitro inactivarea antibioticelor aminoglicozidice de către antibioticele beta-lactamice. Prednisolonul este incompatibil cu: gluconatul de calciu, dimenhydrinat, metotrexat de sodiu, polimixina B sulfat, promazin HCl.

Interacțiunile tartratului de tilozină cu alte medicamente nu sunt cunoscute. Se sugerează că poate scădea nivelul sanguin al glicozidelor digitale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile. Lapte: 3 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

MOD DE PREZENTARE

Seringi x 10 g unguent

Cutie de carton cu 50 seringi x 10 g unguent

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



NEOXIGAL

Oxitetracilină clorhidrat 10 mg
Neomicină sulfat 10 mg
Acid ascorbic 1 mg



COMPIMATE



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Oxitetracilină clorhidrat10 mg

Neomicină sulfat10 mg

Acid ascorbic1 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, carboximetilceluloză sodică, stearat de magneziu, polivinilpirolidonă K30, dioxid de siliciu coloidal, acid stearic.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la găini pentru tratamentul infecțiilor bacteriene, gastrointestinale și infecțiilor secundare apărute consecutiv evoluției unor boli virotice: micoplasmoză, sinuzită infecțioasă, coriză infecțioasă, laringotraheită infecțioasă, difterovariolă.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

SPECII ȚINTĂ

Găini.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală ca atare sau în hrană.

Doza este de 1 comprimat/kg g.c., repetată la 12 ore, timp de 3 - 5 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe doza recomandată. Citiți prospectul înainte de utilizare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Oxitetracilina formează complecși inactivi cu sărurile de calciu, magneziu, mangan, fier, aluminiu. Este inactivată de lactatul de sodiu, oxacilină, prometazină. Neomicina sulfat nu se administrează împreună cu streptomcina, kanamicina, gentamicina, colistina pentru că acestea măresc toxicitatea neomicinei asupra rinichilor. De asemenea nu se asociază cu anestezicele deoarece pot produce bloc neuromuscular.

SUPRADOZARE

Supradozarea produsului poate afecta dismicrobismul intestinal, poate conduce la creșterea nefrotoxicității produsului și a efectelor negative asupra calcificării.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe - 7 zile.

Ouă - 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură sub 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat. A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT/
INFUZIE DE
PLANTE



NEOXIVIT

Neomicină sulfat 55 mg/g
Oxitetracilină clorhidrat 55 mg/g
Vitamina B1 6 mg/g, Vitamina B2 6 mg/g,
Vitamina B6 14 mg/g, Vitamina B12 0,03 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g de produs conține:

Substanțe active:

Neomicină sulfat	55 mg
Oxitetracilină clorhidrat	55 mg
Vitamina B1	6 mg
Vitamina B2	6 mg
Vitamina B6	14 mg
Vitamina B12	0,03 mg

Excipient:

Lactoză monohidrat

INDICAȚII

În tratamentul infecțiilor digestive produse de germeni sensibili la oxitetracilină și neomicină la purceii sugari și tineretul porc înțărcat în cazul enteritelor produse de *E.coli* și *Salmonella spp.* În tratamentul enteritelor bacteriene, pneumoniilor și bronhopneumoniilor la vițeii, miei și tineretul ovin, precum și în tratamentul altor infecții produse de germeni Gram-negativi și Gram-pozitivi sensibili la oxitetracilină și neomicină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de ocluzie intestinală și la animale cu insuficiență renală. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar, neomicina administrată oral poate produce ototoxicitate, nefrotoxicitate și diaree severă.

SPECII ȚINTĂ

Vițeii, miei, purcei.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral. Se prepară o suspensie apoasă 20% care se administrează individual. Tratamentul se administrează la un interval de 12 ore, timp de 3 - 5 zile, în următoarele doze (corespunzător la o doză zilnică de 11 mg oxitetracilină clorhidrat/kg g.c. și 11 mg neomicină sulfat/kg g.c.):

Purcei sugari (0 - 10 zile): 2,5 - 3 ml/ animal, la interval de 12 ore.

Purcei sugari (10 - 25 zile): 5 ml/10 kg g.c. la interval de 12 ore.

Tineretul porc: 5 ml/ 10 kg g.c., la interval de 12 ore.

Miei și tineretul ovin (0-4 luni și respectiv 4-8 luni): 10 ml/ 20 kg g.c., la interval de 12 ore.

Vițeii: 5 grame produs dizolvat în 250 ml infuzie de plante, la interval de 12 ore.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Pulberea va fi bine dizolvată în apă de băut/infuzie de plante, înainte de utilizare. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE ȘI ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Oxitetraciclina acționează antagonic cu penicilina. Este inactivată de

lactatul de sodiu, oxacilină, prometazină. Neomicina administrată oral împreună cu penicilina V determină o slabă absorbție a penicilinei. Deși numai cantități mici de neomicină se absorb după administrarea orală, utilizarea simultană de alte medicamente ototoxice sau nefrottoxice trebuie să se facă cu prudență. Neomicina sulfat nu se administrează împreună cu streptomicina, kanamicina, gentamicina, colistinul pentru că acestea măresc toxicitatea neomicinei asupra rinichilor. De asemenea nu se asociază cu anestezicele deoarece pot produce bloc neuromuscular.

SUPRADOZARE

Supradozarea tetraciclinelor determină apariția dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, sau a efectelor negative asupra calcificării. Din cauza slabei absorbții a neomicinei, supradozarea trebuie evitată. Se vor respecta dozele recomandate.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Miei - 5 zile.

Vițeii - 7 zile.

Purcei - 5 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



OXITETRACILINĂ FP 10%

Oxitetracilină clorhidrat 100 mg/ml



SOLUȚIE
INJECTABILĂ



COMPOZIȚIE

1 ml conține:

Substanța activă:

Oxitetracilină clorhidrat 100 mg

Excipienți:

Formaldehid sulfoxilat de sodiu 5 mg

Clorură de magneziu hexahidrat, apă pentru preparate injectabile, monetoanalamina, propilen glicol.

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor aparatului respirator, digestiv, urogenital, cauzate de germeni sensibili la oxitetracilină.

Bovine: actinobaciloză, pododermatite, pneumonii, pasteureloză, mamite, metrite.

Ovine, caprine: pododermatită infecțioasă, pneumonii, mamite.

Suine: enterite, rujet, pneumonii, sindromul mamită-metrită-agalaxie.

Pisici și câini: infecții respiratorii, urogenitale și gastrointestinale, septicemii.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu insuficiență renală și hepatică gravă. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Uneori la locul injectării pot apărea reacții cu caracter pasager. Rar pot apărea reacții de tip alergic sau anafilactic la animalele cu hipersensibilitate. Consecutiv tratamentului urina poate fi închisă la culoare. În cursul procesului de osteogeneză tetraciclinele pot determina colorarea în galben a dinților.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular sau intravenos lent zilnic timp de 3 - 5 zile:

Bovine: 4 - 8 ml produs/100 kg g.c., respectiv 4 - 8 mg oxitetracilină clorhidrat/ kg g.c..

Ovine, caprine, suine: 2 - 4 ml produs/ 50 kg g.c., respectiv 4 - 8 mg oxitetracilină clorhidrat/kg g.c..

Câini, pisici: (intramuscular) 1 ml produs/ 10 kg g.c., respectiv 10 mg oxitetracilină clorhidrat/ kg g.c..

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea intravenoasă trebuie efectuată lent. La câini și pisici nu este recomandată administrarea intravenoasă. Pentru a asigura doza corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE

La câini și pisici nu este recomandată administrarea intravenoasă. Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

UTILIZARE ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita administrarea oxitetracilinei în asocieri cu penicilinele, cefalosporinele și aminoglicozidele. Nu este recomandată diluarea cu săruri de calciu deoarece produsul poate precipita.

SUPRADOZARE

Tetraciclinele nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării. Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se asociază cu corticosteroizi deoarece aceștia maschează și diseminează infecția. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine - 21 zile, ovine, caprine, suine - 14 zile.

Lapte: bovine, ovine, caprine - 3 zile (6 mulsori).

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacone x 50 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



SOLUȚIE
INJECTABILĂ



OXITETRACILINĂ FP 20% RETARD

Oxitetracilină dihidrat 200 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Oxitetracilină (sub formă dihidrat)200 mg

Excipienți:

Formaldehid sulfoxilat de sodiu5 mg

Polietilenglicol 400, propilen glicol, monoetanolamină, oxid de magneziu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor gastrointestinale, pulmonare, genitale, pododermite, actinobaciloză, rujet, leptospiroză.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu insuficiență renală și hepatică gravă.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

La locul de inoculare poate apărea un ușor edem care dispare în 2 - 3 zile. Consecutiv tratamentului urina poate fi închisă la culoare. În cursul procesului de osteogeneză tetraciclinele pot determina colorarea în galben a dinților.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, suine

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale intramusculară în doză de 20 mg s.a./kg g.c. și anume 1 ml OXITETRACILINĂ FP 20% RETARD/ 10 kg g.c. În funcție de evoluția bolii tratamentul se repetă în aceeași doză după 3 zile. Nu se administrează într-un singur punct mai mult de 20 ml OXITETRACILINĂ FP 20% RETARD la bovinele adulte, 10 ml la suinele adulte și 5 ml la viței, oi și capre.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

UTILIZAREA ÎN TIMPUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita administrarea oxitetracilinei în asociere cu penicilinele, cefalosporinele și aminoglicozidele. Oxitetracilina formează complexe inactive cu sărurile de calciu, magneziu, mangan, fier, aluminiu. Este inactivată de lactatul de sodiu, oxacilină, prometazină.

SUPRADOZARE

Tetraciclinele nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se asociază cu corticosteroizi deoarece aceștia maschează și diseminează infecția.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine, ovine, caprine, suine - 28 zile.

Lapte: 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 250 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



OXITETRACILINĂ FP 20%

Oxitetracilină clorhidrat 20 g / 100g



COMPOZIȚIE

100 g de pulbere conțin:

Substanță activă:

Oxitetracilină clorhidrat20 g

Excipienți:

Acid citric monohidrat, lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Produsul este recomandat în prevenirea (în efectele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetracilină la mînji, vițeii, miei, iezi, suine, iepuri, nurci, păsări (pui broiler, găini, curci, rațe, găște), câini, pisici și pești.

Mînji, miei, iezi: enterite bacteriene, infecții respiratorii, omfalite, artrite.

Vițeii: infecții secundare asociate cu pneumonia virotică, enterite bacteriene, artrite, difteria vițelilor, omfalite.

Suine: pneumonia enzootică, enterite bacteriene, artrite și rujet.

Iepuri, nurci: enterite de natură bacteriană.

Câini: infecții secundare asociate cu hepatita.

Pisici: anemia infecțioasă felină și infecțiile secundare asociate cu panleucopenia felină și influența felină.

Păsări (pui broiler, găini, curci, rațe, găște): holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, sinovita infecțioasă, diaree nespecifică, micoplasmoză, artrită stafilococică, pseudotuberculoză, septicemie coliformă și infecțiile secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

Pești: eritrodermatita, infecții ale vezicii înotătoare la crap și furunculoză la păstrăv.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează per os la bovinele și cabalinele adulte. Nu se administrează cu 3 zile înainte și după vaccinări cu vaccinuri bacteriene vii. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipienți.

REAȚII ADVERSE

În cursul procesului de osteogeneză tetraciclinae pot determina colorarea în galben a dinților, pigmentații dentare, carii.

SPECII ȚINTĂ

Mînji, vițeii, miei, iezi, suine, iepuri, nurci, păsări (pui broiler, găini, curci, rațe, găște), câini, pisici și pești.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, în apa de băut, astfel:

Vițeii, miei, iezi, mînji: 1-1,5 g produs/10 kg g.c. (20-30 mg oxitetracilină clorhidrat/kg g.c.). Se administrează zilnic în apa de băut, timp de 5 zile consecutiv.

Suine: 50-150 g produs/100L apă (10-30 mg oxitetracilină clorhidrat/kg g.c.), o dată pe zi, timp de 5 zile.

Câini, pisici, iepuri, nurci: 2,5 g produs/10 kg g.c. (50 mg oxitetracilină clorhidrat/kg g.c.), împărțită în 2 doze, timp de 5 zile consecutiv.

Păsări (pui broiler, găini, curci, rațe, găște): 50-150g produs/ 100 L apă (10-30 mg oxitetracilină clorhidrat/ kg g.c.), o dată pe zi, timp de 5 zile consecutiv.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



Pești: 20-30 g produs/ 100 kg pește, zilnic. Pentru peștii adulți produsul se administrează într-o singură repriză, iar pentru puiet se administrează în 2 reprize. Produsul se poate administra local în bazin. Adulții și puietii se pot trata timp de 4-8 zile sau până la remiterea semnelor clinice.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului. Ingestia de apă este dependentă de starea critică a animalelor. Ingestia de apă este dependentă de starea clinică a animalelor. De aceea, pentru a obține dozajul corect concentrația în apa de băut va trebui ajustată.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Se recomandă prepararea de preamestecuri pentru o omogenizare corespunzătoare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

A se evita administrarea la animale cu ulcer gastric și colită ulceroasă. Administrarea la rumegătoare a produsului poate produce o modificare a florei gastrointestinale. Aceste fenomene au caracter tranzitoriu și reversibil. Pe toată durata tratamentului animalele trebuie să bea numai apă medicamentată.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu există restricții în perioada de lactație și gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinele și cefalosporinele.

SUPRADOZARE

Tetraciclinae nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: vițeii - 7 zile, miei, iezi, suine - 5 zile, pui broiler, găini, curci, iepuri - 3 zile, rațe, găște - 4 zile. Nu se administrează la mînji și căror carne este destinată consumului uman.

Ouă: 3 zile.

Carne de pește: păstrăv: la 6°C - 12°C - 45 zile; peste 12°C - 40 zile. crap: la 10°C - 20°C - 40 zile; peste 20°C - 35 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în apa de băut: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 50 g, 100 g, 1 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



OXITETRACILINĂ FP 40%

Oxitetracilină clorhidrat 400 mg/g



COMPOZIȚIE

1 gram produs conține:

Substanță activă:

Oxitetracilină clorhidrat400 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat

INDICAȚII

Oxitetracilina FP 40% este recomandată în tratamentul curativ al afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetracilină la suine și pui de găină (broileri).

Suine: bronșite, pneumonii, bronhopneumonii, abcese pulmonare, tratamentul infecțiilor secundare asociate cu pneumonia enzootică porcină, enterite bacteriene, artrite și rujet, leptospiroză.

Pui de găină (broileri): holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, diaree nespecifică, micoplasmoză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, stări septicemice și pentru tratamentul infecțiilor secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină (broileri)

MOD DE ADMINISTRARE

Oxitetracilina FP 40% se administrează pe cale orală în apa de băut, individual sau colectiv timp de 5-7 zile consecutiv, dozele fiind diferite în funcție de specie, vârsta animalelor, greutatea corporală, starea fiziologică.

Suine: doza recomandată este de 10-20 mg oxitetracilină clorhidrat/ kg g.c., respectiv 25-50 mg produs/ kg g.c./zi.

• 500 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru purcei și tineret, cu greutate de 10-50 kg.

• 600 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutate de 51-100 kg.

• 900 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru vieri și scroafe.

• 400 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru scroafe în lactație.

Pui de găină (broileri): doza recomandată este de 20- 40 mg oxitetracilină clorhidrat/ kg g.c., respectiv 50-100 mg produs/ kg g.c./ zi.

• 260 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru broileri cu vârsta până la 14 zile.

• 500 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru broileri cu vârsta de 15-28 zile.

• 620 g Oxitetracilină FP 40%/ 1000 L pentru broileri cu vârsta de 29-35 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Animalele trebuie să bea numai apă medicamentată. Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării. Produsul nu trebuie administrat ca atare. La tratamentul în masă se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil pentru a evita subdozarea.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație. Nu se utilizează pentru găini care produc ouă pentru consum uman.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinele și cefalosporinele.

SUPRADOZARE

Tetracilinele nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării. Se vor respecta dozele recomandate.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Suine: 5 zile, pui de găină (broileri): 3 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Saci x10 kg.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFECȚIOASE



OXITETRACILINĂ FP 90%

Oxitetracilină clorhidrat 900 mg/g



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA ÎN APA DE
BĂUT/INFUZIE DE PLANTE/
ÎNLOCUITORI
DIN LAPTE



COMPOZIȚIE

1 g de pulbere conține:

Substanță activă:

Oxitetracilină clorhidrat900 mg

Excipienți:

Acid citric monohidrat, Lactoză monohidrat

INDICAȚII

OXITETRACILINA FP 90% - pulbere orală este recomandată în tratamentul afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetracilină la mânji, viței, miei, suine, iezi, iepuri, câini, păsări (pui broileri, găini, curci, rațe, găște) și pești, după cum urmează:

Mânji, miei, iezi: în tratamentul enteritelor bacteriene, infecții respiratorii, omfalite, artrite.

Viței: în tratamentul infecțiilor secundare asociate cu pneumonia virotică, enterite bacteriene, artrite, difteria vițelilor, omfalite.

Suine: în tratamentul infecțiilor secundare asociate cu pneumonia enzootică porcină, enterite bacteriene, artrite și rujet.

Iepuri: în tratamentul enteritelor de natură bacteriană.

Păsări (pui broileri, găini, curci, rațe, găște): în tratamentul holerei aviare, tifozei aviare, corizei infecțioase, sinuzitei infecțioase, sinovitei infecțioase, diareei nespecifice, micoplasmozei, artritei stafilococice, pseudotuberculozei, septicemiei coliforme și pentru tratamentul infecțiilor secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

Câini: în tratamentul infecțiilor secundare asociate cu hepatita.

Pești: în tratamentul eritrodermatitei, infecții ale vezicii înotătoare la crap, furunculozii la păstrăv.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează per os la bovinele și cabalinele adulte. Nu se administrează cu 3 zile înainte și după vaccinare cu vaccinuri bacteriene vii. Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ca în cazul tuturor tetraciclinelor s-au observat reacții adverse precum tulburări gastrointestinale și mai rar reacții alergice sau de fotosensibilizare.

SPECII ȚINTĂ

Mânji, viței, miei, suine, iezi, iepuri, câini, păsări (pui broileri, găini, curci, rațe, găște) și pești.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează în apa de băut, în infuzie de plante sau înlocuitori de lapte.

Viței, miei, iezi, mânji: 1-1,5 g produs/ 50 kg g.c. (20-30 mg s.a./kg g.c.). Se administrează zilnic în apa de băut sau în infuzie de plante ori înlocuitori de lapte, timp de 5 zile consecutive.

Suine: 15-35 g produs/ 100 L apă de băut (10-30 mg s.a./kg g.c.), o dată pe zi, timp de 5 zile consecutive.

Câini, iepuri: 0,55 g produs/10 kg g.c. (50 mg s.a./kg g.c.), împărțită în 2 reprize/zi, timp de 5 zile consecutive.

Păsări (pui broileri, găini, curci, rațe, găște): 15-35 g produs/ 100 L apă de băut (10-30 mg s.a./kg g.c.), o dată pe zi, timp de 5 zile consecutive.

Pești: 4,5-6,5 g produs se administrează zilnic pentru 100 kg pește. Pentru peștii adulți se administrează într-o singură repriză, iar pentru puiet se administrează în 2 reprize/ zi. Produsul se administrează în bazin. Adulții și puietul se pot trata timp de 4-8 zile sau până la remiterea semnelor clinice. Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil, pentru a evita subdozarea. Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Pentru tratamentul în masă al animalelor se recomandă prepararea unei diluții corespunzătoare pentru asigurarea unei omogenizări complete a produsului. Soluția medicamentoasă trebuie administrată imediat după preparare. Apa/ infuziile medicamentoase sau în cazul administrării produsului în înlocuitori de lapte, acestea trebuie consumate în ziua preparării. Apa medicamentată trebuie împropățată la fiecare 24 de ore.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

A se evita administrarea la animale cu ulcer gastric și colită ulceroasă.

UTILIZAREA ÎN TIMPUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Oxitetracilina traversează placenta, iar în timpul procesului de osteogeneză tetraciclina pot determina colorarea în galben a dinților. Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar. Poate fi utilizat în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SI ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinele și cefalosporinele, datorită proprietăților lor bactericide. Produsul nu trebuie administrat simultan cu antiacide pe bază de aluminiu sau cu produse ce conțin Ca, Mg sau Fe, datorită apariției reacțiilor de chelatare cu tetraciclina. Nu se asociază cu corticosteroizi deoarece aceștia maschează și diseminează infecția.

SUPRADOZARE

A nu se depăși doza recomandată. Tetraciclina nu trebuie supradozată din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrototoxicității sau a efectelor negative asupra calcificării.

INCOMPATIBILITĂȚI

În absența studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.



TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: mînji, viței, miei, iezi, suine, iepuri, păsări (pui broileri, găini, curci, rațe, găște): 7 zile.

Ouă: 3 zile.

Carne de pește: crap: ≤ 10°C – 90 zile; la 10°C - 20°C – 70 zile; peste 20°C – 60 zile. păstrăv: ≤ 6°C – 90 zile; la 6°C - 12°C – 70 zile; peste 12°C – 60 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis. A se feri de îngheț, A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 10 g, 1 kg

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

PESARII SPUMANTE ȘI EFERVESCENTE CU OXITETRACICLINĂ ȘI NEOMICINĂ

PESARII
SPUMANTE ȘI
EFERVESCENTE

Oxitetracilină clorhidrat 250 mg
Neomicină sulfat 250 mg



COMPOZIȚIE

1 pesariu conține:

Substanțe active:

Oxitetracilină clorhidrat250 mg

Neomicină sulfat250 mg

Excipienți:

Acid citric, bicarbonat de sodiu, lauril sulfat de sodiu, stearat de magneziu, talc, polivinilpirolidonă K30.

INDICAȚII

Produsul se recomandă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine și câini în retenții placentare, prolaps uterin și vaginal, distocii însoțite de leziuni ale țesuturilor, diverse intervenții chirurgicale pe uter, cervicite, vaginite, metrite, endometrite acute și cronice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează manual sau cu ajutorul pensei în cavitatea vaginală sau uterină. Dozele și durata tratamentului se stabilesc în funcție de specie.

Cabaline, bovine: 4 - 6 pesarii zilnic, timp de 3 - 4 zile

Ovine, caprine, suine: 2 - 3 pesarii zilnic, timp de 2 - 3 zile

Câini: 1/2 pesariu zilnic, timp de 2 - 3 zile

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se utilizează în perioada de gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Asocierea produsului cu săruri de calciu, magneziu, mangan, fier, aluminiu, poate conduce la formarea unor compuși inactivi ai oxitetracilinei. Administrarea produsului concomitent cu metotrexatul, datorită prezenței neomicinei, diminuează absorbția acestuia, mărind excreția pe cale intestinală și micșorează în același timp excreția urinară. În cazul administrării produsului concomitent cu dimenhidrinatul sunt mascate simptomele incipiente de ototoxicitate induse de neomicină. Asocierea produsului cu streptomicina, kanamicina, gentamicina, paromomicina și colistina care adăugă toxicitatea lor celei a sulfatului de neomicină poate conduce la lezare renală.

Asocierea produsului cu substanțe anestezice, datorită prezenței neomicinei, poate produce bloc neuromuscular.

INCOMPATIBILITĂȚI

Produsul nu se administrează împreună cu streptomicina, kanamicina, gentamicina și colistinul, pentru că acestea măresc toxicitatea neomicinei asupra rinichilor. De asemenea, nu se asociază cu substanțe anestezice deoarece pot produce bloc neuromuscular.

Nu se asociază cu săruri de calciu, magneziu, mangan, fier, aluminiu care conduc la formarea unor compuși inactivi ai oxitetracilinei.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: bovine, ovine, caprine, suine - 4 zile.

Lapte: 3 zile

Nu este permisă utilizarea la cabalinele a căror carne este destinată consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul bine închis. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 25 pesarii.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Sulfametoxazol 125 mg
Trimetoprim 25 mg**COMPOZIȚIE**

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Sulfametoxazol125 mg

Trimetoprim25 mg

Excipienți:

Talc, stearat de magneziu, acid stearic, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, dioxid de siliciu coloidal, amidon glicolat de sodiu.

INDICAȚII

Produsul SULFAMETOPRIM comprimate este indicat pentru câini și pisici în tratamentul afecțiunilor produse de microorganisme sensibile la asocierea de sulfametoxazol și trimetoprim, astfel:

- infecții respiratorii: amigdalite, faringite, otite, bronșite și bronho-pneumonii;
- infecții intestinale: infecții cu colibacili, salmonelae;
- infecții uro-genitale: nefrite, pielonefrite, cistite, uretrite;
- infecții ale pielii și părților moi: piodermite, abcese stafilococice;
- infecții cu protozoare: coccidii, toxoplasme, *Pneumocystis carini*;
- complicații bacteriene ale bolilor virale;
- infecții post-operatorii.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu afecțiuni renale și hepatice severe, discrazii sanguine. Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar, în urma administrării produsului, pot apare tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree).

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

SULFAMETOPRIM comprimate se administrează pe cale orală, ca atare, sau se încorporează în hrană, după mărunțirea comprimatului.

Câini: Doza recomandată este de 15-30 mg/kg g.c./ zi, timp de 5-7 zile.

Se administrează 1-2 comprimate/10 kg g.c./zi.

Pisici: Doza recomandată este de 30 mg /kg g.c./zi, timp de 5 - 7 zile.

Se administrează 1 comprimat /5 kg g.c. /zi.

Se recomandă ca tratamentul să fie continuat 2 - 3 zile după dispariția simptomelor. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se administrează la femelele gestante în primul trimestru de gestație și cu câteva săptămâni înainte de fătare și la femelele lactante.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Produsul este incompatibil cu anticoagulante orale, fenitoina, antidiabetice orale, metotrexat, fenilbutazona și naproxen.

SUPRADOZARE

Manifestările supradozării pot include simptome de disconfort gastrointestinal (greață, vomă, diaree), tulburări ale SNC (depresie, cefalee, confuzie), edem facial, creșteri ale aminotransferazelor serice. În primul rând se va proceda la golirea stomacului, precum și începerea tratamentului simptomatic și de susținere.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină directă și umiditate.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutii cu 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



TIAMULIN FP 10%

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Tiamulin hidrogen fumarat 100 mg/ml



ANTIINFECȚIOASE

COMPOZIȚIE

1 ml de soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Tiamulin hidrogen fumarat100 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Apă distilată pentru preparate injectabile, metabisulfid de sodiu, propilenglicol.

INDICAȚII

TIAMULIN FP 10% - soluție injectabilă este indicat la suine în tratamentul infecțiilor digestive, respiratorii și articulare. Este recomandat în tratamentul dizenteriei necomplicate produsă de *Brachyspira hyodysenteriae* și complicată cu *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.* și *Clostridium perfringens*, în pneumonia enzootică necomplicată sau complicată cu *Pasteurella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* și *Corynebacterium pyogenes*. Este eficient în tratamentul pleuropneumoniei cauzată de *Actinobacillus pleuropneumoniae*. Este indicat în tratamentul artritei micoplasmice provocată de *Mycoplasma hyosynoviae*, în dermatita exudativă, în avorturile produse de *Leptospira spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă și/sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Tiamulinul este în general bine tolerat; în cazuri rare, pot apărea reacții eritematoase cutanate.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

MOD DE ADMINISTRARE

TIAMULIN FP 10% soluție injectabilă se administrează intramuscular astfel:

• În tratamentul dizenteriei produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*, al spirochetozelor colonului, enterocolitelor spirochetice, dermatitei exudative și avorturilor:

8 mg s.a. /kg g.c. /zi, timp de 3 zile consecutiv (echivalent cu 1 ml produs/10 kg g.c. /zi), timp de 3 zile consecutiv;

• În tratamentul pneumoniei enzootice și al artritei micoplasmice:

8 - 12 mg s.a. /kg g.c. /zi, timp de 3 zile consecutiv (echivalent cu 1,0 - 1,5 ml produs/10 kg g.c. /zi), timp de 3 zile consecutiv;

• În tratamentul pleuropneumoniei:

12 - 16 mg s.a. /kg g.c. /zi, timp de 3 zile consecutiv (echivalent cu 1,5 - 2 ml produs/12 - 20 kg g.c. /zi), timp de 3 zile consecutiv.

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului. Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Tiamulinul prezintă efect de potențare și sinergism cu tetraciclinele: clorotetraciclina sau doxiciclina și poate fi utilizat în



combinație pentru o mai bună activitate față de infecțiile mixte și ca activitate sinergică împotriva micoplasmelor, a pasteurelelor și a altor bacterii.

Eficiența produsului scade în cazul asocierii cu clindamicina, eritromicina și lincomicina.

Nu se vor administra produse care conțin ionofori (monensin, narasin, lasalocid sau salinomycin) în timpul tratamentului cu TIAMULIN FP 10% - soluție injectabilă și cel puțin 7 zile înainte și după acesta.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 14 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț. A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Tiamulin hidrogen fumarat 800 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanța activă:

Tiamulin hidrogen fumarat800 mg

Excipienți:

gelatină.

INDICAȚII

TIAMULIN FP 80% este indicat la porci și găini în prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul următoarelor afecțiuni:

Porci:

- dizenteria provocată de *Brachyspira hyodysenteriae* și a formei complicate cu *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.* și *Clostridium perfringens*;
- spirochetoza colonului (colita spirochetică);
- enterita proliferativă provocată de *Lawsonia intracellularis*;
- pneumonia enzootică provocată de *Mycoplasma pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae* și a formei complicate cu *Pasteurella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* și *Corynebacterium pyogenes*;
- artrite micoplasmatiche provocate de *Mycoplasma hyosynoviae*.

Găini:

- în controlul bolii cronice respiratorii (BRC) provocată de *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae* și a formei complicate cu *E. coli*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

În cazuri rare la porci pot apărea reacții eritematoase cutanate.

SPECII ȚINTĂ

Porci, găini.

MOD DE ADMINISTRARE

TIAMULIN FP 80% se administrează pe cale orală, încorporat în furaj. Rata de încorporare în furaj trebuie calculată în concordanță cu consumul zilnic de hrană. Pentru a asigura o bună omogenizare a produsului, acesta trebuie mai întâi amestecat, înainte de a fi încorporat în furajul final. Pe toată durata tratamentului animalele trebuie să consume numai furaj medicamentat.

Porci:

Pentru prevenirea dizenteriei și a pneumoniei enzootice: 50 – 125 g produs /t de furaj, timp de 5 zile consecutiv.

Pentru tratamentul dizenteriei și a pneumoniei enzootice:

200 – 250 g produs /t de furaj, timp de 7 zile consecutiv.

Găini:

Pentru prevenirea bolii cronice respiratorii (BRC) și a infecțiilor sinoviale cauzate de *Mycoplasma spp.*: 62,5 – 200 g produs /t de furaj, timp de 3 – 5 zile.

Tratament: 150 – 200 g produs /t de furaj, timp de 5 – 7 zile.

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului. Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Produsul nu se va administra la scroafe și scrofițe în prima lună de gestație (timp de patru săptămâni de la montă). Siguranța produsului nu a fost demonstrată pe parcursul perioadei de gestație și lactație. Se utilizează în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se vor administra produse care conțin ionofori (monensin, narasin, lasalocid sau salinomycin) în timpul tratamentului cu TIAMULIN FP 80% și cel puțin 7 zile înainte și după acesta.

SUPRADOZARE

Supradozele pot produce salivări tranzitorii și vomă la porci. Se vor respecta dozele și durata tratamentului.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: porci – 5 zile; găini – 3 zile.

Ouă: 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină directă și umiditate. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj: 7 zile.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 1 kg

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Tiamulin hidrogen fumarat 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține :

Substanța activă:

Tiamulin hidrogen fumarat100 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Propilen glicol, metabisulfid de sodiu, apă purificată.

INDICAȚII

Produsul este indicat la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman, în tratamentul infecțiilor produse de bacterii Gram-pozitive (*Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*), Gram-negative (*E.coli*, *Salmonella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Pasteurella spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Lawsonia spp.*), micoplasme, spirochete (*Brachyspira spp.*) și flagelate sensibile la acțiunea substanței active.

La porci: în tratamentul dizenteriei anaerobe, spirochetice, flagelare, pneumoniei enzootice a porcului, infecțiilor produse de micoplasme, infecțiilor secundare produse de germeni sensibili la tiamulin.

La iepuri: în tratamentul bolilor respiratorii produse de pasteurile, micoplasme, hemofili și a infecțiilor secundare produse de germeni sensibili la tiamulin, tratamentul enteritelor produse de *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, dizenterii anaerobe și spirochetice.

La găini, curcani și porumbei care nu sunt destinați consumului uman: în tratamentul bolilor respiratorii cronice și tratamentul hepatitei infecțioase, micoplasmozei, artritelor infecțioase.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la ierbivore. Este interzisă administrarea de produse ce conțin salinomicină, monensin sau narsin în timpul sau cu cel puțin 7 zile înainte sau după tratamentul cu Tiasol, consecința putând fi o scădere gravă în greutate sau moartea.

REAȚII ADVERSE

Ocazional pot apărea eriteme și reacții de hipersensibilitate.

SPECII ȚINTĂ

Porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, prin diluare în apa de băut, timp de 5 - 7 zile consecutiv.

La porci se administrează între 8 și 12 ml Tiasol/ 100 kg g.c./ zi, (între 8 -12 mg s.a./ kg g.c. / zi, respectiv 0,08-0,12 ml Tiasol/ kg g.c./ zi), în funcție de boala și gravitatea acesteia.

La iepuri se administrează între 0,8 și 1,2 ml Tiasol /10 kg g.c./ zi (între 8 -12 mg s.a./ kg g.c./ zi, respectiv 0,08-0,12 ml Tiasol/ kg g.c./ zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia.

La găini, curcani și porumbei care nu sunt destinați consumului uman se administrează între 15 și 20 ml Tiasol/ 100 kg g.c./ zi (între 15 -20 mg s.a./ kg g.c./ zi, respectiv 0,15-0,2 ml Tiasol/kg g.c./ zi), în funcție de boala și gravitatea acesteia.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Cantitatea de apă medicamentată administrată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de substanță activă trebuie ajustată în mod corespunzător. Calculați cu atenție greutatea corporală medie ce trebuie tratată și consumul mediu zilnic de apă înainte fiecărui tratament. Apa medicamentată trebuie preparată în fiecare zi, imediat înainte de a fi administrată. Apa medicamentată ar trebui să fie singura sursă de apă de băut pentru animale, pe întreaga durată a perioadei de tratament.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Pentru a evita interacțiunile dintre salinomicină și tiamulin, medicii veterinari și fermierii trebuie să verifice faptul că pe eticheta furajului nu este menționat conținutul de salinomicină. Dacă apare o interacțiune, se va opri imediat administrarea furajului și se va înlocui cu furaj proaspăt. Furajul contaminat cu acești agenți va fi îndepărtat cât de curând posibil și înlocuit cu furaj care nu conține ionofori incompatibili cu tiamulinul.

SUPRADOZARE

În caz de supradoză, simptomele sunt: salivare, vomă și letargie. Se vor respecta dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Tiamulinul prezintă incompatibilitate cu coccidiostaticele ionofore: monensin, salinomicină, narsin, maduramicin.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: porci: 5 zile, iepuri: 5 zile, găini: 3 zile, curcani: 5 zile, ouă găini: zero zile. Nu se administrează la porumbei destinați consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 1 L

Canistră x 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





TILOZINĂ FP soluție injectabilă

Tilozină tartrat 200 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml conține:

Substanța activă:

Tilozină (sub formă tartrat)200 mg

Excipienți:

Alcool benzilic41,84 mg

Propilenglicol, citrat de sodiu, metabisulfid de sodiu, apă pentru
preparate injectabile.

INDICAȚII

Se recomandă în tratamentul infecțiilor aparatului respirator,
digestiv și genito-urinar, artrite, poliserozite, infecții secundare
asociate bolilor virale sau infecțiilor post-operatorii, otite.

Se recomandă în tratamentul unor boli specifice, cum sunt:

- dizenterie și pneumonie enzootică la porcine
- metrite, mastite și infecții respiratorii la bovine
- forme acute de agalaxie contagioasă și pleuropneumonie la
ovine și caprine
- leptospiroze
- infecții respiratorii, aerosaculite la găini adulte

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la tilozină, antibiotic
macrolide sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează la puii de găină și curci.

REAȚII ADVERSE

La locul de inoculare poate apărea un ușor edem.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, porcine, găini adulte, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular, zilnic, timp de 3 - 5 zile, în
următoarele doze:

Bovine: 2,5 - 5 ml produs/ 100 kg g.c (5 - 10 mg s.a/ kg g.c), max.
10 ml produs pe loc de injectare

Vițe: 1,5 - 2 ml produs/ 50 kg g.c (6 - 8 mg s.a/ kg g.c), max. 5
ml produs pe loc de injectare

Porcine: 0,5 - 1 ml produs/ 20 kg g.c (5 - 10 mg s.a/ kg g.c), max.
5 ml produs pe loc de injectare

Ovine, caprine: 1 ml produs/ 20 kg g.c (10 mg s.a/ kg g.c), max.
5 ml produs la locul de injectare

Câini, pisici: 0,25 - 1 ml produs/ 10 kg g.c (5 - 20 mg s.a/ kg g.c)

Găini adulte: 0,05 - 0,2 ml produs/ kg g.c (10 - 40 mg s.a/ kg g.c).

În situații epidemiologice deosebite, la indicația medicului
veterinar, produsul se poate administra în aceleași doze, la
interval de 12 ore, timp de 3 - 5 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare se va aprecia
corect greutatea animalelor, pentru a se evita subdozarea sau
supradozarea.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE

FORME DE INTERACȚIUNE

Tilozina acționează antagonist cu multe alte antibiotice cum ar
fi: penicilina, aminoglicozidele, cloramfenicolul și lincosamidele.

SUPRADOZARE

Tilozina este relativ sigură în cazul supradozării accidentale. În
unele cazuri pot fi observate crize convulsive. Nu se vor depăși
dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

Tilozina este incompatibilă cu heparina sodică, hidrocortizonul,
streptomicina și tetraciclinele.

Nu se amestecă cu alte soluții injectabile deoarece soluția poate
precipita.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine, caprine, porcine - 8 zile; ovine - 42 zile;
găini adulte - 5 zile.

Lapte: bovine, caprine - 4 zile; ovine - 108 ore.

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care urmează să
producă ouă pentru consum uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de
lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa
cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului
primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



TILOZINĂ FP

pulbere orală

Tilozină tartrat 580 mg/g



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE
BĂUT/ LAPTE/
ÎNLOCUITORI
LAPTE



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanța activă:

Tilozină tartrat580 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat.

INDICAȚII

Produsul este recomandat în profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor determinate de germeni sensibili la tilozină:

Vițe: infecții pulmonare produse de *Mycoplasma spp.* și/sau *Pasteurella multocida*.

Porcine: afecțiuni cronice respiratorii.

Găini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci: afecțiuni cronice respiratorii produse de *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, enterite necrotice, sinuzită cronică infecțioasă la curci.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele care prezintă hipersensibilitate la tilozină.

REAȚII ADVERSE

Tilozina poate produce diaree severă la vițe. La porcine s-au raportat ca efecte adverse edeme ale mucoasei rectale și ușoare inflamații anale cu prurit, eritem și diaree.

SPECII ȚINTĂ

Vițe, porcine, găini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, în apa de băut, lapte sau înlocuitori de lapte, timp de minim 5 zile consecutive, astfel:

Vițe: în lapte sau înlocuitori de lapte: 80 mg produs/kg g.c. /zi (45 mg s.a./kg g.c. /zi) în două prize. Se dizolvă 1 g produs/ L lapte sau înlocuitori de lapte și se administrează de 2 ori/zi, timp de 7 - 14 zile consecutive.

Porcine: 0,25 - 0,5 g produs/L apă de băut (25 mg s.a./kg g.c.).

Pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare: 1 g produs/L apă de băut (35 mg s.a. /kg g.c.).

Curci: cu vârsta sub 10 săptămâni: 1 - 1,2 g produs/L apă de băut; cu vârsta peste 10 săptămâni: 0,5 - 0,6 g produs/L apă de băut.

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului. Pentru asigurarea unui dozaj corect greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. Durata de tratament nu trebuie să depășească 3 săptămâni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Apa medicamentată se va prepara zilnic și va constitui singura sursă de apă pe perioada tratamentului.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Tilozina poate acționa antagonic cu lincosamidele. Când este administrată împreună cu substanțele digitalice poate crește concentrația de glicozide din sânge. Nu se administrează simultan cu peniciline, cefalosporine sau lincomicină.

INCOMPATIBILITĂȚI

Tilozina este incompatibilă cu cloramfenicol palmitat, cloramfenicol sodiu succinat, macrolide (azitromicină, claritromicină, eritromicină). În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: vițe, porci - 10 zile; găini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare) și curci - 4 zile.

Ouă: 4 zile.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 1 zi.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original, bine închis.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 25 g, 50 g, 100 g, 1 kg

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ANTIPARAZITARE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

AMPROLIUM FP 25%

SOLUȚIE
ORALĂ

Amprolium clorhidrat 250 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanță activă:

Amprolium clorhidrat250 mg

Excipienți:

Acid benzoic1 mg

Apă distilată

INDICAȚII

Se recomandă în prevenirea (în efectele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul eimeriozei (coccidiozei) la:

- pui de găină, pui de curcă și porumbel produsă de *Eimeria spp.* (*Eimeria tenella*, *Eimeria acervulina*, *Eimeria maxima*, *Eimeria mivati*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria columbae* etc.) sensibile la acțiunea substanței active;

- câni produsă de *Eimeria canis* sensibilă la acțiunea substanței active.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman. Nu se utilizează la porumbelii care sunt destinați consumului uman.

Nu se administrează la cățeii cu vârsta mai mică de 12 zile. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Păsări (pui de găină, pui de curcă, porumbel), câini

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, în apa de băut, dozele recomandate fiind următoarele:

Pui de găină și curcă:

• preventiv: 0,5 ml produs/ L de apă de băut, administrat 5-7 zile consecutive.

• curativ: 1 ml produs/ L de apă de băut timp 7 zile consecutive.

Tratamentul se va continua timp de 7-14 zile cu 0,3 ml produs/ L de apă de băut.

Porumbel:

• preventiv: 0,5 ml produs/ L de apă de băut, administrat 3 zile consecutive.

• curativ: 1 ml produs/ L de apă de băut timp 5 zile consecutive.

Câni:

• preventiv: 10 ml produs/ 4 L apă de băut.

• curativ: 0,5-0,7 ml produs/kg g.c. timp de 7-10 zile consecutive.

Pentru prepararea apei medicamentate greutatea corporală a animalelor și consumul lor real de apă vor trebui să fie luate în considerare. Consumul poate varia în funcție de factori precum vârsta, starea de sănătate, sistem de creștere, rasă. Accesul la sistemul de apă trebuie să fie permanent pentru a fi asigurat consumul adecvat de apă. Nicio altă sursă de apă de băut nu trebuie să fie disponibilă pe toată perioada tratamentului. Apa medicamentată trebuie împropătată la fiecare 24 ore.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru prevenirea apariției coccidiozei este necesară asigurarea condițiilor de microclimat, de furajare echilibrată și de decontaminare corespunzătoare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Produsul poate fi utilizat la câini în perioada de gestație și lactație. Nu este autorizat la păsările care produc ouă pentru consumul uman. Utilizați numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea în exces a tiaminei (vitamina B1) reduce eficacitatea amproliumului.

SUPRADOZARE

Supradozarea amproliumului la câini produce simptome neurologice. Tratamentul constă în stoparea terapiei cu amprolium și administrarea parenterală a vitaminei B1 (tiamina).

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: pui de găină, pui de curcă - 0 zile. Nu este autorizată utilizarea la porumbelii destinați consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț și de lumină directă. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 1L, 5 L.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiața Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține:

Substanță activă:

Ivermectină5 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat, propil parahidroxibenzoat, glicerol formal, propilenglicol, izopropil miristat, povidonă K30.

INDICAȚII

Produsul se recomandă la porumbeii pentru competiție și expoziție, păsări de colivie (papagali, peruși, canari, sticleți) în tratamentul și controlul parazitozelor produse de:

- acarienii hematofagi (căpușe): *Dermanyssus spp.*, *Argas spp.*, *Ornithonyssus spp.*
- acarienii pielii și penelor: *Syringophylus spp.*, *Dermatoglyphilus spp.*, *Pterolychnus spp.*, *Analgus spp.* ("păduchi de pană").
- acarienii căilor respiratorii: *Sternostoma tracheacolum*, *Cytodites nudus*.
- păduchi: *Columbicola spp.*, *Lipeurus spp.*, *Goniodes spp.*, *Menopon spp.*, *Peniculus spp.*
- purici: *Ceratophyllus spp.*
- ploșnițe: *Cimex spp.*
- musculițe hipoboscide: *Lynchia maura*, *Pseudolynchia canaressis*, *Omythomya avicularia*.
- nematode cu localizare digestivă: *Ascaridia spp.*, *Heterakis spp.*, *Capillaria spp.*
- nematode cu localizare traheobronșică: *Syngamus spp.*, *Cyatostoma spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în perioada năpârlirii. Nu se utilizează la păsările sub 8 săptămâni. Nu se utilizează în sezonul de împerechere. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu apar reacții adverse la administrarea dozei recomandate. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

SPECII ȚINTĂ

Porumbei pentru competiție și expoziție, păsări de colivie (papagali, peruși, canari, sticleți).

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul COLUMBO SPOT se administrează direct pe piele în zona gâtului (partea dorsală) sau între umeri (aripi). Se administrează după următoarea schemă:

Categoria	Greutate corporală	Cantitate administrată
Păsări de colivie	sub 400g	1 picătură (0,1 mg ivermectină)
Porumbei tineret	între 200 - 400 g	1 picătură (0,1 mg ivermectină)
Porumbei adulți	între 400 - 600 g	2 picături (0,2 mg ivermectină)
Păsări mari (expapagalul Ara ararauna)	peste 600 g	3 picături (0,3 mg ivermectină)

Produsul COLUMBO SPOT soluție externă de uz veterinar se administrează cu 3 săptămâni înainte de împerechere și periodic la 1 - 2 luni în funcție de gradul de infestare. Tratamentul se repetă după 12 - 15 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Păsările se vor vitaminiza înainte și după aplicarea COLUMBO SPOT-ului. După administrare se interzice îmbăierea păsărilor pentru un timp de minimum 6 ore. Din cantitatea de 5 ml COLUMBO SPOT se pot trata 110 porumbei sau 220 păsări de colivie.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat. A se feri de îngheț și umiditate. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă. Nu utilizați produsul dacă observați că ambalajul nu este sigilat sau prezintă semne de deteriorare.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 10 ml, 20 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



DIAZINOL

Diazinon 60 g/ 100 ml



COMPOZIȚIE

100 ml concentrat emulsionabil conține:

Substanță activă:

Diazinon60 g

Excipienți:

Dodecil sulfonat de calciu, polietilenglicol 400, xilen.

INDICAȚII

Produsul se recomandă pentru tratamentul infestațiilor cu următorii ectoparaziți: acarienii răiei (sarcoptică, psoroptică, chorioptică, demodetică) căpușe, păduchi, purici la bovine, oi, capre și porci.

CONTRAINDICAȚII

Nu se efectuează tratamentul cu DIAZINOL la păsări, pisici sau la alte specii de animale, care nu fac parte din speciile țintă ale produsului medicinal veterinar.

Nu se administrează tratamentul cu DIAZINOL la tineretul bovin cu vârsta sub 6 săptămâni și la purceii sugari.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Nu se tratează oile/caprele imediat după hrănire, dacă animalele sunt supraîncălzite, obosele sau însetate, sau în primele 14 zile după tundere. Oile trebuie să aibă lâna de cel puțin 1 cm.

Nu se tratează animalele bolnave, debile sau cu plăgi deschise (inclusiv cu leziuni la nivelul ongoanelor).

Animalele nu se tratează cu DIAZINOL pe vreme umedă sau foarte caldă.

Nu se tratează animalele în zilele foarte reci sau ploioase.

Administrați într-o zi răcoroasă și uscată și efectuați îmbărierea/pulverizarea dimineața devreme.

În timpul îmbării trebuie acordată o atenție deosebită animalelor grase, iar mieii/ iezii ar trebui îmbăiați separat de animalele adulte. Trebuie avut grijă ca animalele să nu înghită și să nu inhaleze soluția de pulverizare/ îmbăiere.

Deoarece substanța activă a acestui produs medicinal veterinar este un compus organofosforic, ar trebui să treacă un interval de cel puțin 14 zile între acest tratament și administrarea oricărui alt produs care conține levamisol sau un alt compus organofosforic.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE:

După tratament - îmbăiere sau pulverizare, animalele se lasă să se usuce în medii bine ventilate, de preferat în aer liber.

Soluția de îmbăiere/pulverizare se prepară cu apă rece, curată și se utilizează doar în ziua preparării, după care se golește bazinul de îmbăiere/recipientul și se spală bine.

Nu se adaugă la soluția de îmbăiere/ pulverizare sulfat de cupru sau alți agenți de umectare.

A se spăla ugerul animalelor lactante după îmbăiere/ pulverizare.

În cazul în care este necesar să se îmbăieze oile sau caprele gestante, acestea vor fi introduse cu grijă în bazinul de îmbăiere și vor fi ținute sub observație. În cazul în care este necesar să fie tratate bovine gestante, acestea vor fi ținute sub observație atentă după pulverizare.

Oile/ caprele trebuie să fie uscate în momentul administrării produsului medicinal veterinar și trebuie să se aibă în vedere cel puțin 2-4 zile pentru uscare completă după administrarea produsului.

CONCENTRAT
EMULSIONABIL



PRECAUȚII SPECIALE CARE TREBUIE LUATE DE PERSOANA CARE ADMINISTREAZĂ PRODUSUL MEDICAL VETERINAR LA ANIMALE:

Diazinonul este un compus organofosforic. A nu se utiliza dacă aveți aviz medical pentru a nu lucra cu astfel de compuși. Dacă anterior v-ați simțit rău după ce ați folosit un produs care conține un compus organofosforic, consultați medicul înainte de a lucra cu acest produs medicinal veterinar și arătați-i medicului eticheta și prospectul produsului.

Utilizați numai într-un bazin de îmbăiere care este bine proiectat și fără pericole sau cu un dispozitiv de pulverizare corespunzător. Verificați dacă toți cei implicați în operațiunile de îmbăiere sunt instruiți corespunzător și competenți pentru a lucra cu astfel de produse.

Pe toată durata administrării produsului, persoanele care manipulează soluția de DIAZINOL, trebuie să poarte echipament personal de protecție, constând din:

- Mască pentru protecția feței;
- Șorț de cauciuc sau haină impermeabilă (PVC sau nitril);
- Mănuși rezistente - PVC sau nitril - 0,5 mm grosime și cel puțin 300 mm lungime;
- Jambiere sau pantaloni impermeabili;
- Cizme de cauciuc.

Asigurați-vă că personalul responsabil are echipamentul de protecție recomandat și insistați să îl poarte.

Asigurați-vă că aveți la dispoziție echipament de protecție de rezervă în cazul în care orice obiect de protecție se deteriorează.

Manipulați animalele cât mai puțin posibil după îmbăiere/ pulverizare, deoarece reziduurile de la soluția de îmbăiere rămân pe animale timp de câteva săptămâni.

Țineți copiii departe de toate operațiunile de îmbăiere și pulverizare. În timpul și imediat după îmbăiere:

- Nu utilizați produsul medicinal veterinar într-o zonă închisă și evitați să inhalați vaporii. Îmbărierea trebuie efectuată într-o zonă bine ventilată, de preferință în aer liber.
- Turnați cu grijă produsul în bazinul de îmbăiere/ recipientul pentru pulverizare. Evitați să fiți stropit. Evitați contactul cu pielea și ochii.
- Înainte de a părăsi zona de lucru spălați și îndepărtați îmbrăcămintea de protecție. Nu fumați, beți, mâncați, în timpul operațiunilor de îmbăiere/ pulverizare.
- Spălați întotdeauna mâinile, fața și pielea expusă imediat după părăsirea zonei de lucru.
- Îmbrăcămintea de protecție trebuie spălată în fiecare zi după operațiunile de îmbăiere/ pulverizare pentru a preveni acumularea de substanțe chimice în material. Verificați și înlocuiți orice articole uzate sau deteriorate din echipamentul de protecție.
- Îndepărtați imediat hainele puternic contaminate. Spălați sau distrugeți imediat hainele puternic contaminate.



- În cazul contactului accidental al produsului medicinal veterinar sau a soluției pentru îmbăiere/ pulverizare cu pielea spălați imediat zona cu săpun și multă apă.
- Dacă nu vă simțiți bine după utilizarea acestui produs medicinal veterinar, consultați medicul și arătați-i acestuia eticheta sau prospectul produsului. Tratați orice caz de contaminare puternică ca o urgență. Ar trebui să mergeți direct la spital după ce vă îndepărtați îmbrăcămintea contaminată și să clătiți cu multă apă zonele pielii care au intrat în contact cu produsul medicinal veterinar sau cu soluția de îmbăiere/ pulverizare.
- Dacă ați înghițit produsul medicinal veterinar sau soluția de îmbăiere/ pulverizare, mergeți direct la spital și prezentați medicului eticheta sau prospectul produsului.
- Păstrați produsul separat de alimente, băuturi sau de mâncarea pentru animale.

Informații pentru medici:

- Otrăvirea cu compuși organofosforici în timpul îmbăierii/ pulverizării oilor/ caprelor sau pulverizării bovinelor/ porcilor se produce prin blocarea acetilcolinesterazei, cu o activitate excesivă a acetilcolinei. Simptomele includ dureri de cap, epuizare și slăbiciune, confuzie mentală împreună cu vedere încețoșată, salivă excesivă și transpirație, dureri abdominale asemănătoare crampelor, presiuni la nivelul pieptului, diaree, mioză și bronhoree. Aceste simptome pot să apară până la 24 de ore după expunere.
- Otrăvirea severă poate include contracții musculare generalizate, pierdere coordonării, dificultăți extreme la respirație și convulsii care pot duce la pierderea cunoștinței în absența tratamentului medical.

REAȚII ADVERSE

În timpul tratamentului cu DIAZINOL pot apărea ocazional iritații ale pielii, prurit, pielea poate deveni uscată sau pot apărea crăpături ale pielii.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

La animalele aflate în perioada de gestație sau lactație se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Dacă se impune tratarea animalelor gestante acestea ar trebui manipulate cu grijă și ajutate să iasă din bazinul pentru îmbăiere.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, oi, capre, porci.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează numai extern, sub formă de îmbăiere/ pulverizări la oi și capre și pulverizări la bovine și porci.

Soluția se prepară și se utilizează în aceeași zi.

Oi, capre - administrare prin îmbăiere:

Pregătirea băii: măsurați volumul necesar de apă rece, curată în bazin. Adăugați cu atenție cantitate exactă de concentrat emulsionabil în bazin, peste apă. Amestecați bine în bazin de la un capăt la altul înainte de a începe îmbăierea și utilizați soluția în ziua în care este pregătită.

Soluția inițială de umplere a bazinului - 420 ml DIAZINOL în 1000 litri apă, diluție 1:2400 (250 ppm s.a.).

Soluția pentru reumplere (completarea) băii - 250 ml DIAZINOL în 200 litri apă, diluție 1:800 (750 ppm s.a.) - nu se utilizează ca primă soluție introdusă în bazin, ci doar pentru a completa când volumul din bazin scade.

Pentru îmbăiere este necesar ca înălțimea soluției în bazin să fie de 70 cm pentru miei și tineret și 100 cm pentru oile adulte. Este esențial să se mențină concentrația pentru reumplerea bazinului atunci când volumul scade cu 10%.

Oile și caprele trebuie să fie complet scufundate în bazinul cu soluție, cu excepția capului și urechilor. Trebuie să rămână scufundate cel puțin un minut. Țineți oaia/ capra în mișcare în bazin și scufundați capul cel puțin o dată. Nu țineți niciodată capul animalului scufundat

în apă mai mult timp, deoarece va putea să înghiță sau să inhaleze o parte din soluția de îmbăiere.

Când soluția devine murdară, goliți bazinul și umpleți-l cu o soluție proaspătă. Murdărirea soluției de îmbăiere reduce eficacitatea tratamentului.

Oi, capre - administrare prin pulverizare:

20 ml DIAZINOL în 20 litri apă (respectiv 1 ml DIAZINOL / 1 litru apă), diluție 1:1000 (600 ppm s.a.).

Bovine - administrare prin pulverizare:

20 ml DIAZINOL în 20 litri apă (respectiv 1 ml DIAZINOL / 1 litru apă), diluție 1:1000 (600 ppm s.a.).

Porci - administrare prin pulverizare:

Pentru tratamentul răiei: 10 ml DIAZINOL în 24 litri apă (respectiv 1 ml DIAZINOL / 2,4 litri apă), diluție 1:2400 (250 ppm s.a.).

Pregătirea soluției: măsurați volumul necesar de apă rece, curată în recipientul dispozitivului de pulverizare. Adăugați cu atenție cantitatea exactă de concentrat emulsionabil în recipient, peste apă. Amestecați bine în recipient, cu atenție să nu vă stropiți.

Animalele se pulverizează cu atenție, pe toate părțile corpului.

Trebuie avut grijă ca animalele să nu înghiță și să nu inhaleze soluția de pulverizare/ îmbăiere.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru îmbăiere este necesar ca înălțimea soluției în baie să fie de 70 cm pentru miei și tineret și 100 cm pentru oile adulte. Este esențial să se mențină concentrația prin reumplerea bazinului atunci când volumul scade cu 10 %.

Oile și caprele trebuie să fie complet scufundate în bazinul cu soluție, cu excepția capului și urechilor. Trebuie să rămână scufundate cel puțin un minut. Țineți oaia/ capra în mișcare în bazin și scufundați capul cel puțin o dată. Nu țineți niciodată capul animalului scufundat în apă mult timp, deoarece va putea să înghiță sau să inhaleze o parte din soluția de îmbăiere.

Când soluția devine murdară, goliți bazinul și umpleți-l cu o soluție proaspătă. Nu păstrați soluția de îmbăiere de pe o zi pe alta. Murdărirea soluției de îmbăiere reduce eficacitatea tratamentului.

SUPRADOZARE:

Atenție pentru a nu se supraдозa! În cazul unei supraдозări accidentale pot apărea iritații ale pielii, prurit, stări de amețeală, somnolență, hipersalivație, contracții musculare, convulsii generalizate. În asemenea situații se recomandă scoaterea animalului la aer curat, spălarea pielii cu multă apă și săpun și intervenția de urgență a medicului veterinar.

În cazuri grave de supraдозare se poate produce moartea animalului.

ANTIDOT: ATROPINA sau TOXOGONINA, administrate sub supraveghere medicală.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Bovine, oi, capre, porci - 14 zile.

Lapte: Bovine, oi, capre - 3 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original, bine închis. A se proteja de lumina directă. A se feri de surse de căldură. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 12 luni.

Perioada de valabilitate după diluare, conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 1000 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.







COMPOZIȚIE

1 ml de pastă conține:

Substanță activă:

Ivermectină20 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat1,8 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Polivinilpirolidona K 30, Alcool cetostearilic, Polisorbat 80, Monooleat

de sorbitol (Span 80), Propilenglicol, Lactoza, Stearat de magneziu,

Sorbitol, Acid fosforic, Glicerina

INDICAȚII

EQVAMEC P pastă, administrat în doza recomandată acționează împotriva următoarelor infestații parazitare:

A . Nematode prezente în :

- stomac: *Habronema spp.*; *Trichostrongylus axei*,
- intestin subțire: *Parascaris equorum*, *Strongyloides westeri*,
- intestin gros: *Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus*, *Strongylus equinus*, *Triodontophorus spp.*, *Cyathostomum spp.*, *Oxyurus equi*;
- plămân: *Dictyocaulus arnfieldi*;
- mușchi și piele: *Habronema spp.*, *Onchocerca spp.*

B. Artropode: *Gasterophilus spp.*

C. Acarieni: *Sarcoptes*, *Psoroptes*, *Chorioptes*

În cazuri speciale, tratamentul cu EQVAMEC P nu exclude aplicarea, în paralel a unei terapii locale corespunzătoare pentru plăgile grave, cauzate de paraziții cutanați. Toți caii din efectiv trebuie incluși într-un program regulat și strict de deparazitare având o atenție mărită la iepe, tineret cabalin și mânji. Mânjiile trebuie tratate inițial la vârsta de 6-8 săptămâni. Tratamentele regulate vor reduce șansele apariției arteritelor verminozice și a colicilor cauzate de *Strongylus vulgaris*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la mânji sub 6 săptămâni. Nu se administrează la alte specii de animale. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Dozele recomandate au marjă de protecție foarte largă la animale. În urma administrării produsului la caii infestați masiv cu *Onchocerca microfilariae* pot să apară edeme și prurit, datorat morții numărului mare de microfilaria. În cazul unei administrări prelungite pot surveni dereglări ireversibile ale simțului echilibrului.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală. Doza de EQVAMEC P pastă este de 20 mg ivermectină/100 kg g.c. (1 ml pastă / 100 kg g.c., respectiv o gradăție a pistonului seringii dozatoare /100 kg g.c.) administrată per os. Conținutul seringii este suficient pentru tratarea a 600 kg g.c. Se introduce siringa în cavitatea bucală a calului, în spațiul interdentar, cât mai adânc, depunând medicamentul la baza limbii.

Imediat după administrare, se ridică capul animalului pentru câteva secunde. Înainte de administrarea pastei trebuie avut grijă să nu existe niciun fel de furaj în cavitatea bucală. Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare, se va determina greutatea animalelor cât mai corect posibil. În cazul tratamentului în grup, animalele vor fi lotizate în funcție de greutate pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de administrarea pastei trebuie avut grijă să nu existe niciun fel de furaj în cavitatea bucală.

SUPRADOZARE

La cai, administrarea per os a unei doze de 1,8 mg/kg (respectiv de 9 x doza recomandată) nu a produs nici un simptom de toxicitate, dar la administrarea a 2 mg/kg s-au constatat tulburări vizuale, depresie și ataxie.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe: 28 zile

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

DEPOZITARE

A se păstrala temperatura cuprinsă între 15 - 25°C. A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

MOD DE PREZENTARE

Seringi de 6 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



EVOMEC

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Ivermectină 10 mg/ml



COMPOZIȚIE :

1 ml produs conține:

Substanță activă:

Ivermectină10 mg

Excipienți:

Glicerol formal, propilen glicol.

INDICAȚII

La **bovine** se administrează în tratamentul și prevenția infestațiilor cu:

- Viermi gastrointestinali (forme larvare și adulte): *Ostertagia spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Oesophagostomum radiatum*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides papillosus*, *Bunostomum phlebotomum*, *Toxocara vitulorum*.

- Viermi pulmonari: *Dictyocaulus viviparus*.

- Miază: *Hypoderma bovis* (asupra larvelor migratoare din stadiul L1), *Dermatobia hominis*.

- Păduchi: *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Solenopote capillatus*, *Damalinea bovis*.

- Acarien: *Sarcoptes scabiei var bovis*, *Chorioptes bovis*, *Psoroptes bovis*.

- Căpușe: *Ixodes Spp.*, *Rhipicephalus spp.*, *Boophilus microplus*.

La **ovine și caprine** se administrează în tratamentul și prevenția infestațiilor cu:

- Viermi gastrointestinali: *Haemonchus contortus*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus axei*, *Nematodirus spp.*, *Cooperia curtipiecei*, *Oesophagostomum spp.*, *Chabertia ovina*, *Trichuris ovis*, *Strongyloides papillosus*, *Gaigeria pachyscelis*.

- Viermi pulmonari: *Dictyocaulus filaria*, *Protostrongylus rufescens*.

- Viermi nazali: *Oestrus ovis*.

- Acarien: *Psoroptes ovis*, *Sarcoptes scabie*.

La **suine** se administrează în tratamentul și prevenția infestațiilor cu:

- Viermi gastrointestinali: *Hyostrongylus rubidus*, *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Strongyloides ransomi*, *Trichuris suis*.

- Viermi pulmonari: *Metastrongylus spp.*

- Viermi ai rinichilor: *Stephanurus dentatus*.

- Păduchi: *Haematopinus suis*.

- Acarien: *Sarcoptes scabie var. suis*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se injectează intramuscular sau intravenos. A nu se administra la alte specii decât cele indicate, deoarece pot apărea reacții adverse grave. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Pot apărea edeme tranzitorii și o ușoară reacție inflamatorie la locul de inoculare.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, suine

MOD DE ADMINISTRARE

EVOMEC se administrează subcutanat în următoarele doze, în funcție de specie și greutate:

Bovine:

Se administrează 1 ml EVOMEC pentru 50 kg g.c.

Greutate (Kg)	50	100	150	200	250	300	350	400	450	500	550	600
Evomec (ml)	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12



Pentru profilaxia hipodermozei: 0,1 ml EVOMEC per animal (1 mg ivermectină), în perioada octombrie - decembrie.

Ovine, caprine:

Se administrează 0,5 ml EVOMEC pentru 25 kg g

Greutate (Kg)	25	50	75	100	125	150
Evomec (ml)	0,5	1	1,5	2,0	2,5	3,0

Suine:

Se administrează subcutanat pe laturile gâtului 1 ml EVOMEC pentru 33 kg g.c.

Greutate (Kg)	8	16	33	50	66	99	133	166	200
Evomec (ml)	0,25	0,5	1,0	1,5	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0

Programul de tratament recomandat pentru suine:

1. Animale de reproducție:

Scroafele se tratează cu 7 - 14 zile înaintea fătării, pentru a diminua pericolul infestării purcelilor;

Scroafele se tratează cu 7 - 14 zile înaintea monteii și tot cu 7 - 14 zile înaintea fătării.

Vierii trebuie tratați de două ori pe an. Frecvența tratamentelor depinde de expunerea la infestare.

2. Animale la îngrășat:

Toți porcii care se transferă în îngrășătorii trebuie tratați înainte de a fi introduși în boxe curate. Într-un program de combatere a paraziților este important să fie tratat întregul efectiv de animale. La rumegătoare tratamentul se aplică de două ori pe an (primăvara și toamna) în doza activă, iar în cazul scabiei tratamentul se repetă la 10 - 14 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a se asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis, iar precizia dispozitivului de dozare trebuie să fie verificată.

INCOMPATIBILITĂȚI

Produsul nu trebuie amestecat în aceeași seringă cu alte soluții injectabile, pentru a evita precipitarea. În absența studiilor de compatibilitate acest produs medicinal nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Ivermectina este foarte eficientă împotriva tuturor stadiilor de miază la bovine. Pentru obținerea celor mai bune rezultate bovinele trebuie tratate imediat după terminarea sezonului cald. Ocazional larvele de *Hypoderma lineatum* moarte la nivelul țesutului periesofagian pot cauza salivaj și umflături. Similar larvele de *Hypoderma bovis* moarte la nivelul canalului vertebral pot cauza afecțiuni neurologice. De aceea bovinele trebuie tratate fie înainte fie după dezvoltarea acestor stadii larvare.



SUPRADOZARE

În cazul supradozării poate apărea o intoleranță, manifestată prin simptome parasimpaticotonice (letargie, ataxie, tremurături musculare și midriază).

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație. Nu poate fi administrat în perioada de lactație.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Bovine - 49 zile, caprine, suine - 28 zile, ovine - 21 zile. Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consumul uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat în flacoanele din sticla tip II pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat în flacoanele din PP pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



EVOMEK PLUS

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Ivermectină 10 mg/ml
Clorsulon 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Ivermectină10 mg

Clorsulon100 mg

Excipienți:

Glicerol format, propilen glicol.

INDICAȚII

Produsul este recomandat în tratamentul parazitozelor produse de:

Nematode gastrointestinale (adulte, L3, L4, stadii inhibante):

Ostertagia spp., Bunostomum spp., Haemonchus spp., Toxocara spp., Trichostrongylus spp., Trichocephalus spp., Cooperia spp., Oesophagostomum spp., Nematodirus spp., Chabertia spp., Strongyloides spp.

Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*

Entomoze: *Hypoderma bovis* (stadii larvare), *Hypoderma lineatum* (stadii larvare).

Trematode (adulte și imature): *Fasciola hepatica, Fasciola gigantica.*

Ectoparaziți: *Linognathus vituli, Haematopinus eurysternus, Damalinia bovis*, Căpușe.

Scabii: *Sarcoptes scabiei var bovis, Choroptes bovis, Psoroptes bovis.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se injectează intramuscular sau intravenos.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Pot apărea edeme tranzitorii la locul de inoculare.

SPECII ȚINTĂ

Bovine.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează strict subcutanat în doză de 1 ml produs/ 50 kg greutate corporală (respectiv 0,2 mg ivermectină și 2 mg clorsulon/ kg greutate corporală). Pentru a se asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis, iar precizia dispozitivului de dozare trebuie să fie verificată.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a se asigura un dozaj corect greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis, iar precizia dispozitivului de dozare trebuie să fie verificată. Dozele mai mari de 10 ml se administrează în puncte separate.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI ȘI LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

În caz de supradozare (10 - 15 ori doza terapeutică) poate apărea la locul de inoculare inflamație, edem, fibroză și necroză tisulară.

INCOMPATIBILITĂȚI

Produsul nu trebuie amestecat în aceeași seringă cu alte soluții injectabile, pentru a evita precipitarea. În absența sutudiilor de incompatibilitate, acest produs medicinal nu trebuie administrat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 66 zile. Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consumul uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină.

A se păstra în ambalajul original. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat în flacoanele din sticla tip II pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat în flacoanele din PP pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIPARAZITARE



Oxiclozanid 50 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml suspensie orală conține:

Substanță activă:

Oxiclozanid50 mg

Excipienți:

Acid benzoic2 mg

Dioxid de siliciu coloidal, xantan gum, polisorbitat 80, apă
ultrapurificată.

INDICAȚII

Este recomandat pentru tratamentul fasciozei (*Fasciola spp.*),
paramfistomozii (*Paramphistomum spp.*) și cestodozelor (pentru
eliminarea proglotetelor) la bovine, ovine și caprine.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra animalelor cu hipersensibilitate cunoscută la
substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

După tratament poate să apară o ușoară anorexie și diaree. Dozele
mari pot cauza orbire, hipertermie, convulsii și moarte, acestea
fiind semnele clasice ale inhibării reacțiilor de fosforilare de la nivel
celular. Reacțiile adverse apar de obicei la animalele foarte stresate,
la cele cu probleme severe de nutriție sau de metabolism sau la
animalele cu infestații parazitare puternice.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine.

MOD DE ADMINISTRARE

Se va agita bine flaconul înainte de utilizare.

Se administrează pe cale orală în doze de:

La bovine: 10 ml produs/50 kg g.c. (10 mg oxiclozanid/kg g.c.). Se va
evita depășirea dozei de 80 ml produs pentru un animal.

La ovine și caprine: 3 ml produs/10 kg g.c. (15 mg oxiclozanid/kg
g.c.). Se va evita depășirea dozei de 15 ml produs pentru un animal.

Pentru asigurarea unei doze corecte greutatea corporală trebuie să
fie determinată cât mai exact posibil, pentru evitarea supradozării și
a subdozării.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Pentru evitarea dezvoltării rezistenței paraziților la tratamentul cu
antihelmintice, se vor evita:

- utilizarea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă
o perioadă lungă de timp;

- subdozarea prin subestimarea greutății corporale sau în urma
administrării greșite a produsului medicinal veterinar.

Dozarea incorectă poate favoriza dezvoltarea rezistenței la
antihelmintice.

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie
investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex Testul de reducere
a nr. de oua din fecale).

În cazul dezvoltării rezistenței paraziților la anumite antihelmintice
utilizați pentru tratament un antihelmintic din altă clasă farmacologică
și cu un mod de acțiune diferit.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE

După tratament animalele trebuie să fie mutate pe o pășune fără
gazde intermediare pentru a se evita reinfestarea.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu există interdicții de utilizare.

SUPRADOZARE

Se vor respecta dozele recomandate.

În cazul supradozării se observă semnele clinice clasice ale inhibării
reacțiilor de fosforilare (sinteză ATP), cum sunt: orbirea, hipertermia,
convulsiile și moartea.

În caz de supradozare consultați medicul veterinar.

TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, caprine: carne și organe – 14 zile; lapte – 0 zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se proteja de lumina directă și înghet.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe flacon.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum
este ambalat pentru vânzare: 2 ani de la data fabricației.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:
3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

Canistre x 1L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



HELMIX F

PREMIX
MEDICAMENTAT

Flubendazol 50 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g premix conține:

Substanța activă:

Flubendazol50 mg

Excipienți:

Amidon.

INDICAȚII

Se recomandă în tratamentul helmintozelor produse de următorii paraziți:

Suine: *Ascaris suum*, *Hyostromylus rubidus*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichocephalus spp.*, *Trichinella spiralis*, *Metastrongylus spp.*, *Strongyloides ransomi*.

Păsări (broileri, găini, curci, găște): *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinae*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus spp.*, *Syngamus trachea*, *Railletina spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la porumbei și papagali.

Nu se administrează la animalele și la păsările care prezintă hipersensibilitate la flubendazol sau la oricare dintre excipienții produsului.

REAȚII ADVERSE

Flubendazolul este în general bine tolerat. Rareori s-au semnalat dureri abdominale, stări de vomă și diaree cu caracter trecător.

SPECII TÎNĂ

Suine, păsări (broileri, găini, curci, găște).

SUPRADOZARE

HELMIX F nu este toxic. Chiar și la supradozări considerabile nu se produc efecte secundare.

MOD DE ADMINISTRARE

Pulberea se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

Suine:

• Tratament masal: 600 g HELMIX F/ tona de furaj/ zi (30 g s.a./ tona de furaj/ zi) timp de 5 - 10 zile, în funcție de tipul și nivelul infestației.

• Tratament individual: se încorporează HELMIX F în furaj astfel încât să se asigure doza de 5 mg s.a./ kg g.c., respectiv 2 g HELMIX F/20 kg g.c. În tratamentul trichinelozei doza este de 1,2 kg HELMIX F/ tonă de furaj, timp de 7 zile în cazul tratamentului masal sau 4 g HELMIX F/ 20 kg g.c. (10 mg s.a./ 20 kg g.c.), timp de 5 zile în cazul tratamentului individual. Frecvența tratamentului: de 2 ori pe an sau la recomandarea medicului veterinar.

Păsări:

• broileri, găini, găște: 600 g HELMIX F/tona de furaj/zi (30 g s.a./ tona de furaj/ zi) timp de 7 zile consecutiv. În caz de reinfestare cu *Railletina spp.* se încorporează 1,2 kg HELMIX F/ tona de furaj (60 g s.a./ tona de furaj).

• curci: 400 g HELMIX F/tona de furaj/ zi (20 g s.a./ tona de furaj) timp de 7 zile consecutiv. Frecvența tratamentului: de 2 ori pe an sau la recomandarea medicului veterinar.

În situații epidemiologice deosebite se poate repeta tratamentul la intervale de 3 săptămâni. Pentru a se asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalelor cât mai precis. Când se tratează mai multe animale odată

acestea trebuie grupate în funcție de greutatea lor și doza adaptată coresponzător, pentru a se evita sub- sau supradozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

HELMIX F va fi bine omogenizat cu hrana. Se va efectua mai întâi un preamestec din cantitatea de pulbere prescrisă cu 5 kg hrană, se va amesteca bine și apoi se va adăuga restul de furaj până la 1 tonă și se va omogeniza de asemenea foarte bine. Pentru ca tratamentul să fie eficient este recomandat să se facă concomitent igienizarea spațiilor de creștere.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Pentru ca tratamentul să fie eficient este recomandat să se facă concomitent igienizarea spațiilor de creștere.

Pentru evitarea intoxicațiilor nu se vor depăși dozele indicate.

Numai pentru uz veterinar.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

HELMIX F poate fi administrat în siguranță animalelor gestante și în lactație. La păsări tratamentul cu HELMIX F chiar și cu o doză de 3 ori mai mare decât cea prescrisă nu influențează ouatul, calitatea ouălor sau calitatea pulilor eclozate.

TIMP DE AȘTEPTARE

Suine: Carne și organe - 14 zile.

Păsări (broileri, găini, curci, găște): Carne și organe - 14 zile. Ouă - 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe etichetă.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x50 g, 100 g, 1 kg.

Saci x10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

100 ml suspensie conțin:

Substanță activă:

Albendazol10 g

Excipienți:

Acid benzoic0,8 g

Dioxid de siliciu coloidal, Guma de xantan, Sorbitol, Polisorbitat 80,

Apa distilată.

INDICAȚII

HELMIZOL A 10 este recomandat pentru tratamentul următoarelor endoparazitoze la bovine produse de:

Nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Toxocara spp.*;

Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*

Cestode: *Moniezia spp.*

Trematode adulte: *Fasciola spp.*, *Dicrocoelium spp.*, *Paramphistomum spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat la dozele recomandate.

SPECII ȚINTĂ

Bovine

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, utilizând dispozitive uzuale, dozele recomandate fiind următoarele (1 ml suspensie corespunde la 100 mg albendazol):

Bovine:

Se administrează 7,5 ml produs/ 100 kg g.c., corespunzător la 7,5 mg albendazol/ kg g.c.

Pentru tratamentul formelor mature de trematode cât și a formelor larvare de *Ostertagia spp.*, doza se mărește la 10 ml produs/ 100 kg g.c., adică 10 mg albendazol/ kg g.c.. Repetarea tratamentului se stabilește de medicul veterinar în funcție de ciclul biologic al paraziților. Pentru o administrare corectă, trebuie determinată corespunzător greutatea animalului și acuratețea dispozitivului de dozare. Animalele tratate colectiv, în sensul evitării sub sau supradozării, vor fi grupate în funcție de greutatea corporală. Nu este necesară o dietă specială înainte sau după tratament.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se utilizează în prima lună de gestație. Poate fi utilizat în perioada de lactație.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 10 zile. Lapte: 72 ore.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 500 ml

Canistre x1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



HELMIZOL A 2,5

SUSPENSIE
ORALĂ

Albendazol 2,5 g/100 ml



COMPOZIȚIE

100 ml suspensie conțin:

Substanță activă:

Albendazol2,5 g

Excipienți:

Acid benzoic0,5 g

Dioxid de siliciu coloidal, Guma de xantan, Sorbitol, Polisorbitat 80,

Apă distilată.

INDICAȚII

HELMIZOL A 2,5 este recomandat pentru tratamentul următoarelor endoparaziotoze la ovine, caprine și bovine produse de:

Nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Toxocara spp.*;

Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*, *Protostrongylus spp.*, *Müllerius spp.*

Cestode: *Moniezia spp.*

Trematode adulte: *Fasciola spp.*, *Dicrocoelium spp.*, *Paramphistomum spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat la dozele recomandate.

SPECII ȚINTĂ

Ovine, caprine, bovine.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, utilizând dispozitive uzuale, dozele recomandate fiind următoarele (1 ml suspensie corespunde la 25 mg albendazol):

Ovine și caprine: Se administrează 2 ml produs/ 10 kg greutate corporală, corespunzător la 5 mg albendazol/ 1 kg greutate corporală. În tratamentul formelor mature de trematode cât și în cazul infestațiilor cu *Protostrongylus spp.*, doza recomandată este de 3 ml produs/ 10 kg greutate corporală, corespunzător la 7,5 mg albendazol/ 1 kg greutate corporală.

Bovine: Se administrează 30 ml produs/ 100 kg greutate corporală, corespunzător la 7,5 mg albendazol/ 1 kg greutate corporală. Pentru tratamentul formelor mature de trematode cât și a formelor larvare de *Ostertagia spp.*, doza se mărește la 40 ml produs/ 100 kg greutate corporală (10 mg albendazol/ 1 kg greutate corporală). Repetarea tratamentului se stabilește de medicul veterinar în funcție de ciclul biologic al paraziților. Nu este necesară o dietă specială înainte sau după tratament. Pentru o administrare corectă, trebuie determinată corespunzător greutatea animalului și acuratețea dispozitivului de dozare. Animalele tratate colectiv, în sensul evitării sub sau supradozării, vor fi grupate în funcție de greutatea corporală.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se utilizează în prima lună de gestație. Poate fi utilizat în perioada

de lactație. Nu se administrează la oi în sezonul de montă și încă o lună după îndepărtarea berbecilor din turmă (prima lună de gestație).

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine – 10 zile; ovine, caprine – 7 zile.

Lapte: bovine – 72 ore; ovine, caprine – 60 ore.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 500 ml

Canistre x 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



**COMPOZIȚIE**

1 comprimat conține:

Substanța activă:

Ivermectină3 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, Celuloză microcristalină, Amidon glicolat de sodiu, Polivinilpirrolidona (povidonă), Stearat de magneziu, Talc, Dioxid de siliciu coloidal anhidru.

INDICAȚII

Produsul este eficient în tratamentul endoparazitozelor produse de nematode (*Trichocephalus spp.*, *Toxocara spp.*, *Ancylostoma spp.*, *Uncinaria spp.*, *Dirofilaria spp.*) și tratamentul ectoparazitozelor produse de acarieni (*Sarcoptes spp.*, *Otodectes spp.*, *Demodex spp.*).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la câini cu vârsta sub 6 săptămâni. Datorită sensibilității manifestate la ivermectină, nu se administrează la câinii din rasele Collie, ciobănești Old English (și metișii acestora) și Cocker american. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, astfel:

- în tratamentul endoparazitozelor: 1 comprimat/10 kg greutate corporală (0,3 mg s.a./kg greutate corporală), două administrări la interval de 10 zile.
- în tratamentul ectoparazitozelor: 2 comprimate/10 kg greutate corporală (0,6 mg s.a./ kg greutate corporală), trei administrări la interval de 10 zile.

RECOMĂNDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Pe perioada tratamentului animalele sunt ținute în adăpost. Pentru a asigura o dozare corectă greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Animalele tratate nu trebuie să intre în contact cu animalele infestate, cu adăposturile sau solul contaminat deoarece pot fi reinfestate și reluarea tratamentului trebuie să fie necesară. Efectul ivermectinei asupra paraziților nu este imediat, de aceea trebuie evitat contactul animalelor tratate cu cele netratate timp de cel puțin o săptămână.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Se administrează în perioada de lactație și gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Produsul poate intensifica acțiunea diazepamului.

SUPRADOZARE

În caz de supradozare pot apărea tulburări gastrointestinale, cardiovasculare și ale sistemului nervos central (anorexie, deshidratare,

scădere în greutate, midriază, ataxie, depresie, tremurături).

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și de umiditate.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE:

Flacoane x 50 comprimate.

Cutie x 2 blistere x 10 comprimate fiecare.

Cutie x 10 blistere x 10 comprimate fiecare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



IVER-MIX

Ivermectină 0,6 g/100 g



COMPOZIȚIE

100 g pulbere conțin:

Substanță activă:

Ivermectină0,6 g

Excipient:

Amidon de porumb.

INDICAȚII

IVER-MIX premix se administrează pentru tratamentul și controlul următoarelor parazitoze produse de:

Nematode gastrointestinale: *Ascaris suum*, *Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum spp.*, *Strongyloides ransomi*, *Trichocephalus suis*.

Nematode pulmonare: *Metastrongylus spp.*

Nematode renale: *Stephanurus dentatus*.

Păduchi: *Haematopinus suis*.

Acarieni: *Sarcoptes scabiei var. suis*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

SPECII ȚINTĂ

Suine.

MOD DE ADMINISTRARE

Doza zilnică recomandată este de 100 mcg ivermectină/kg g.c., timp de 7 zile (333 g IVER-MIX/t de furaj). O bună omogenizare a premixului se realizează făcând un preamestec din 1 kg IVER-MIX premix cu 14 kg de furaj. Acest preamestec trebuie adăugat în furajul finit într-o proporție de 5 kg/t de furaj (se obține un furaj medicamentat cu concentrația de 2 ppm ivermectină). Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cu acuratețe cât mai mare. Dacă animalele vor fi tratate colectiv, acestea trebuie grupate în funcție de greutatea corporală pentru a evita subdozarea și supradozarea. Produsul se administrează pe cale orală în furajul combinat.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. La administrare, pentru o bună dozare a substanței active, se va face un preamestec care se va încorpora în furaj.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Animalele tratate nu trebuie să intre în contact cu animalele infestate, cu adăposturile sau solul contaminat deoarece pot fi reinfectate și retratarea să fie necesară. Efectul ivermectinei asupra râiei nu este imediat de aceea trebuie evitat contactul animalelor tratate cu cele netratate timp de cel puțin o săptămână. Deoarece ouăle de păduchi nu sunt afectate de ivermectină și eclozarea lor poate dura până la trei săptămâni, poate fi necesară repetarea tratamentului.

Se recomandă evitarea următoarelor practici, deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare al rezistenței paraziților și pot face terapia ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă prea mare



PREMIX
MEDICAMENTAT



Subdozarea, datorită subestimării greutății corporale, administrarea incorectă a produsului, decalibrarea echipamentului de dozare (dacă se folosește).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind testele specifice (ex. Testul reducerii ouălor din fecale). Atunci când rezultatele testelor dovedesc rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un antihelmintic care aparține unei alte clase farmacologice și care are alt mod de acțiune. Rezistența la lactonele macrociclice (care includ avermectina, ivermectina) a fost raportată la *Cooperia spp.* la bovine în cadrul UE și alte specii parazite în afara UE. Motiv pentru care, utilizarea acestui produs trebuie să se bazeze pe informații locale de natură epidemiologică referitoare la susceptibilitatea nematodelor și recomandări despre modalitatea de a limita evoluția rezistenței la antihelmintice

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

SUPRADOZARE

În cazul supradozării poate apărea o intoleranță, manifestată prin simptome parasimpaticotonice (letargie, ataxie, tremurături musculare și midriază).

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 5 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporare conform indicațiilor: 7 zile.

MOD DE PREZENTARE

Pungji x 100 g, 1 kg.

Saci x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiaza Filipești S.A.



Levamisol clorhidrat 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține :

Substanța activă:

Levamisol clorhidrat100 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Propilen glicol, edetat disodic, fosfat monosodic dihidrat, apa distilată

INDICAȚII

La bovine, ovine, porcine se administrează în tratamentul și controlul infestațiilor parazitare produse de:

- paraziți pulmonari: *Dictyocaulus spp*, *Metastrongylus spp* și *Protostrongylus spp*.
- nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp*, *Cooperia spp*, *Bunostomum spp*, *Nematodirus spp*, *Oesophagostomum spp*, *Strongyloides spp* și *Ascaris spp*.

La pui de găină (broileri), curcani, rațe și porumbei care nu sunt destinați consumului uman este indicat în tratamentul infestațiilor cauzate de stadiile larvare și adulte ale următorilor paraziți: *Ascaridia spp*, *Heterakis gallinarum*, *Capillaria spp* și *Syngamus trachea*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru animalele cu afecțiuni hepatice sau renale severe. Nu se utilizează pentru animalele cu afecțiuni sanguine preexistente. Nu se utilizează pentru animalele deshidratate, stresate sau foarte slăbite. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Efectele secundare ale levamisolului sunt rare dacă acesta se administrează în dozele recomandate. Pot apărea spumozități bucale sau salivă. Această reacție este observată ocazional și va dispărea după câteva ore de la administrare. Animalele care prezintă afecțiuni serioase pulmonare determinate de infestații parazitare intense, pot reacționa prin tuse și vomă. Aceste simptome sunt determinate de migrarea paraziților din pulmon și durează mai multe ore.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine, pui de găină (broileri), curcani, rațe și porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează oral, în apa de băut, administrare unică.

Bovine, ovine: 7,5 mg substanță activă/kg g.c..

Administrare individuală: 0,75 ml produs /10 kg g.c.

Porcine: 10 mg s.a./kg g.c..

Administrare masală: 1 L produs / 1000 L apă de băut.

Pui de găină (broileri), curcani, rațe: 2 0-30 mg s.a./ kg g.c., ceea ce corespunde cu 10-15 ml / 10 L de apă de băut și cu 1-1,5 L / 1000 L apă de băut.

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman:

1,6 ml produs / 2 L apă de băut (cantitate pentru 20 porumbei). În situații de infestații masive tratamentul se repetă după 7-10 zile. Ingerarea apei medicamentate depinde de condițiile clinice ale animalelor. Pe perioada tratamentului la animale se va administra numai apă de băut medicamentată. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil. Dacă animalele

nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE

Nu se efectuează tratamentul în timpul năpârlirii la porumbei care au pui în cuib. La porumbei nu se recomandă aplicarea tratamentului în timpul sezonului de împerechere sau al celui de curse. Pentru reușita acțiunii de deparazitare și prevenirea reinfectărilor, animalele se vor trata simultan și se vor menține în adăposturi minim 48 ore după tratament, timp în care se vor aplica măsuri de sanitizare prin curățarea mecanică a adăposturilor, dezinsecție și dezinsecție, iar materiile fecale se vor denatura. Pentru a-și păstra calitățile terapeutice, apa medicamentată trebuie preparată chiar înainte de administrare.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita administrarea simultană a levamisolului cu doramfenicol. A se evita asocierea levamisolului cu antihelmintice de tip nicotinic (pyrantel, morantel, dietilcarbamazină) sau cu inhibitori ai colinesterazei, cum ar fi compuşii organofosfatici și neostigmina. Levamisolul poate fi administrat concomitent cu vaccinuri sau agenți antimicrobieni, acesta poate crește reacția de imunizare la vaccinurile antibruceleozice, mărind eficacitatea acestora.

SUPRADOZARE

În cazul supradozării semnele clinice sunt asemănătoare intoxicației cu organofosfați: hipersalivație, hiperestezie, iritabilitate, depresia sistemului nervos central, dispnee, defecare și urinare necontrolată, colaps. Intoxicația la păsări se manifestă prin depresie, ataxie, paralizii aripilor sau a picioarelor, midriază sau regurgitare care nu este considerată periculoasă. Supradozarea poate apărea în timpul verii, dacă nu se ajustează doza administrată, deoarece cantitatea de apă îngurgitată este mai mare. Dacă se observă simptomele descrise, se întrerupe tratamentul și se consultă medicul veterinar.

ANTIDOT: în cazul intoxicațiilor cu levamisol este ATROPINA.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine, ovine : 11 zile

Porcine : 10 zile

Pui de găină (broileri), curcani, rațe : 4 zile

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman. Nu este autorizată utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman. Nu se utilizează la porumbeii a căror carne este destinată consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni. Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x100 ml, x1 L

Canistre x5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PANAFEN

SUSPENSIE
ORALĂ

Fenbendazol 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml suspensie conține:

Substanța activă:

Fenbendazol100 mg

Excipienți:

Acid benzoic8 mg

Dioxid de siliciu coloidal, Gumă xantan, Sorbitol, Polisorbat 80, Apă purificată.

INDICAȚII

Se administrează în tratamentul infestațiilor parazitare:

Cabaline:

Nematode gastrointestinale: *Strongyloides spp.*

Trematode: *F. hepatica*.

Bovine, ovine și caprine:

Nematode pulmonare: *Dictyocaulus viviparus*.

Nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp., Trichostrongylus spp., Osteragia spp., Cooperia spp., Bunostromum spp., Nematodirus spp., Oesophagostomum spp., Neoscaris vitellorum și Trichuris spp.*

Trematode: *F. hepatica*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Fenbendazolul poate determina tulburări hematopoetice și necroze ale vilozităților intestinale. Administrat în doza recomandată nu produce reacții alergice.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportări izolate).

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine.

MOD DE ADMINISTRARE

Înainte de administrare se va agita produsul pentru omogenizare. Cabaline și bovine: se va administra 1 ml produs/13 kg g.c. (echivalentul a 7,5 mg fenbendazol/kg g.c.).

Recomandări practice privind calcularea dozei:

Greutate (Kg)	40	65	135	200	265	335	400	600
Doză (ml)	3,0	5,0	10,0	15,0	20,0	25,0	30,0	45,0

Peste 400 kg se va administra la fiecare 50 kg g.c. o doză suplimentară de 3,75 ml.

Ovine și caprine: se va administra oral 0,5 ml produs/ 10 kg g.c. (echivalentul a 5 mg fenbendazol/ kg g.c.).

Recomandări practice privind calcularea dozei:

Greutate (Kg)	<10	11-20	21-30	31-40
Doză (ml)	0,5	1,0	1,5	2,0
Greutate (Kg)	41-50	51-60	61-70	71-80
Doză (ml)	2,5	3,0	3,5	4,0

Peste 80 kg se va administra la fiecare 10 kg greutate corporală o doză suplimentară de 0,5 ml. Administrarea se face numai sub supravegherea medicului veterinar.

În caz de reînfiestare cereți sfatul medicului veterinar privind necesitatea repetării și asupra frecvenței administrării produsului. Pentru a asigura o doză corectă, se va determina cât mai corect posibil greutatea corporală; se va verifica acuratețea dispozitivului de dozare. Dacă animalele sunt tratate colectiv, mai mult decât individual, ele vor fi grupate în funcție de greutatea lor corporală și dozate corespunzător pentru a evita subdozarea sau supradozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

În doza recomandată nu sunt restricții de utilizare la animalele gestante și în lactație.

SUPRADOZARE

La doze duble nu apar semne clinice. Se vor respecta dozele indicate.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Bovine – 9 zile. Ovine, caprine – 18 zile.

Lapte: Bovine – 5 zile. Ovine, caprine – 9 zile.

Nu se administrează la cabalinele a căror carne este destinată consumului uman.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă și îngheț. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

Canistre x 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

O pipetă de 1,5 ml conține:

Substanțe active:

Fipronil67,5 mg

Piriproxifen67,5 mg

Excipienți:

Butilhidroxianisol0,3 mg

Butilhidroxitoluen0,15 mg

Alcool benzilic60 mg

Dietilenglicol monoeter, Propilenglicol, Isopropil miristat,

Polisorbat 80, Povidonă K30.

INDICAȚII

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*), căpușe (*Rhipicephalus spp.*, *Dermacentor spp.*, *Ixodes spp.*) și păduchi (*Trichodectes canis*, *Linognathus setosus*). Produsul poate fi utilizat în cadrul tratamentului contra dermatitelor alergice cauzate de purici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la câini mai mici de 8 săptămâni sau cu greutatea sub 2 kg. Nu se administrează animalelor bolnave sau în convalescență. Nu se administrează altor animale (la iepuri de exemplu poate cauza moartea). Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ingerarea produsului (dacă animalul se linge după tratament) poate produce hipersalivație ușoară. Rar pot apărea reacții cutanate pasagere la locul aplicării soluției sau generale (decolorarea pielii, prurit sau alopecie). Rar se pot produce reacții neurologice reversibile sau vomă.

SPECII ȚINTĂ

Câini de talie mică (2 - 10 kg).

MOD DE ADMINISTRARE

Doza este de o pipetă cu 1,5 ml produs (67,5 mg fipronil/67,5 mg piriproxifen) pentru un animal cu greutatea de 2 - 10 kg.

Calea de administrare: direct pe piele, prin aplicarea locală a soluției spot-on din pipeta corespunzătoare greutății câinelui.

Se scoate pipeta din ambalaj. Se ține pipeta cu vârful în sus și se rupe capătul pre-decupat. În zona omoplaților animalului se îndepărtează blana cu mâna până se vede pielea. Pipeta se golește prin apăsări repetate, direct pe piele, pe o distanță de 2 - 4 cm, ținând tubul perpendicular pe zona respectivă. Produsul se va răspândi pe toată suprafața corpului în 24 - 48 de ore. Animalele nu trebuie îmbăiate timp de 48 de ore după administrarea produsului PET-SPOT FORTE S deoarece poate afecta eficacitatea produsului. Tratamentul se poate repeta la un interval de minim 4 săptămâni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie aplicat în zone unde câinele nu poate ajunge, astfel încât să nu poată linge locul aplicării. Pentru a obține cele mai bune rezultate asigurați-vă că aplicați produsul direct pe piele și nu pe blană.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui. Pipetele pentru câini nu se vor aplica la pisici (determină supradozarea). Se va evita contactul produsului cu ochii animalului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Produsul se va administra într-o zonă în care animalul nu se poate linge și de asemenea nu trebuie să existe posibilitatea ca animalele să se lingă unul pe celălalt. După efectuarea tratamentului, animalul nu se va îmbăia sau lăsa să înoate timp de 48 de ore, pentru a nu scurta durata eficacității produsului. Pentru efecte optime și mai ales în cazul infestațiilor masive se recomandă deparazitarea adăpostului, culcușului și a zonelor de odihnă cu insecticide destinate acestui scop (preferabil să se efectueze înaintea aplicării tratamentului). Pentru controlul optim al infestării se vor trata toți câinii prezenți în adăpost.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI SAU LACTAȚIEI

Produsul se poate utiliza în perioada de gestație sau lactație în baza evaluării raportului beneficiu/ risc de către medicul veterinar.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pipete unidoză x 1,5 ml produs

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PET-SPOT FORTE M

SOLUȚIE
SPOT-ON

Fipronil 135 mg
Piriproxifen 135 mg



COMPOZIȚIE

O pipetă de 1,5 ml conține:

Substanțe active:

Fipronil135 mg
Piriproxifen135 mg

Excipienți:

Butilhidroxianisol0,3 mg
Butilhidroxitoluen0,15 mg
Alcool benzilic60 mg
Diethylenglicol monoetiler, Propilen glicol, Polisorbitat 80, Isopropil miristat, Povidona K30.

INDICAȚII

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*), căpușe (*Rhipicephalus spp.*, *Dermacentor spp.*, *Ixodes spp.*) și păduchi (*Trichodectes canis*, *Linognathus setosus*). Produsul poate fi utilizat în cadrul tratamentului contra dermatitelor alergice cauzate de purici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la câini mai mici de 8 săptămâni sau cu greutatea sub 2 kg. Nu se administrează animalelor bolnave sau în convalescență. Nu se administrează altor animale (la iepuri de exemplu poate cauza moartea). Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ingerarea produsului (dacă animalul se linge după tratament) poate produce hipersalivație ușoară. Rar pot apărea reacții cutanate pasagere la locul aplicării soluției sau generale (decolorarea pielii, prurit sau alopecie). Rar se pot produce reacții neurologice reversibile sau vomă.

SPECII ȚINTĂ

Câini de talie medie (10 – 20 kg).

MOD DE ADMINISTRARE

Doza este de o pipetă cu 1,5 ml produs (135 mg fipronil/135 mg piriproxifen) pentru un animal cu greutatea de 10 – 20 kg.

Calea de administrare: direct pe piele, prin aplicarea locală a soluției spot-on din pipeta corespunzătoare greutății câinelui.

Se scoate pipeta din ambalaj. Se ține pipeta cu vârful în sus și se rupe capătul pre-decupat. În zona omoplaților animalului se îndepărtează blana cu mâna până se vede pielea. Pipeta se golește prin apăsări repetate, direct pe piele, pe o distanță de 2 – 4 cm, ținând tubul perpendicular pe zona respectivă. Produsul se va răspândi pe toată suprafața corpului în 24 – 48 de ore. Animalele nu trebuie îmbăiate timp de 48 de ore după administrarea produsului. PET-SPOT FORTE M deoarece poate afecta eficacitatea produsului. Tratamentul se poate repeta la un interval de minim 4 săptămâni.

Administrare



RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie aplicat în zone unde câinele nu poate ajunge, astfel

încât să nu poată linge locul aplicării. Pentru a obține cele mai bune rezultate asigurați-vă că aplicați produsul direct pe piele și nu pe blană.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui. Pipetele pentru câini nu se vor aplica la pisici (determină supradozarea). Se va evita contactul produsului cu gura sau cu ochii animalului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Produsul se va administra într-o zonă în care animalul nu se poate linge și de asemenea nu trebuie să existe posibilitatea ca animalele să se lingă unul pe celălalt. După efectuarea tratamentului, animalul nu se va îmbăia sau lăsa să înnoate timp de 48 de ore, pentru a nu scurta durata eficacității produsului. Pentru efecte optime și mai ales în cazul infestațiilor masive se recomandă deparazitarea adăpostului, culcușului și a zonelor de odihnă cu insecticide destinate acestui scop (preferabil să se efectueze înaintea aplicării tratamentului). Pentru controlul optim al infestării se vor trata toți câinii prezenți în adăpost.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI SAU LACTAȚIEI

Produsul se poate utiliza în perioada de gestație sau lactație în baza evaluării raportului beneficiu/ risc de către medicul veterinar responsabil.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pipete unidoză x 1,5 ml produs

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIPARAZITARE



Fipronil 270 mg
Piriproxifen 270 mg



COMPOZIȚIE

O pipetă de 3 ml conține:

Substanțe active:
Fipronil270 mg
Piriproxifen270 mg

Excipienți:

Butilhidroxianisol0,6 mg
Butilhidroxitoluen0,3 mg
Alcool benzilic120 mg
Dietilenglicol monoetiler, Propilen glicol, Polisorbate 80, Isopropil miristat, Povidone K30.

INDICAȚII

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*), căpușe (*Rhipicephalus spp.*, *Dermacentor spp.*, *Ixodes spp.*) și păduchi (*Trichodectes canis*, *Linognathus setosus*). Produsul poate fi utilizat în cadrul tratamentului contra dermatitelor alergice cauzate de purici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la câini mai mici de 8 săptămâni sau cu greutatea sub 2 kg. Nu se administrează animalelor bolnave sau în convalescență. Nu se administrează altor animale (la iepuri de exemplu poate cauza moartea). Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipient.

REAȚII ADVERSE

Ingerarea produsului (dacă animalul se linge după tratament) poate produce hipersalivație ușoară. Rar pot apărea reacții cutanate pasagere la locul aplicării soluției sau generale (decolorarea pielii, prurit sau alopecie). Rar se pot produce reacții neurologice reversibile sau vomă.

SPECII ȚINTĂ

Câini de talie mare (20 - 40 kg).

MOD DE ADMINISTRARE

Doza este de o pipetă cu 3 ml produs (270 mg fipronil/270 mg piriproxifen) pentru un animal cu greutatea de 20 - 40 kg.

Calea de administrare: direct pe piele, prin aplicarea locală a soluției spot-on din pipeta corespunzătoare greutății câinelui. Se scoate pipeta din ambalaj. Se ține pipeta cu vârful în sus și se rupe capătul pre-decupat. În zona omoplaților animalului se îndepărtează blana cu mâna până se vede pielea. Pipeta se golește prin apăsări repetate, direct pe piele, pe o distanță de 2 - 4 cm, ținând tubul perpendicular pe zona respectivă. Produsul se va răspândi pe toată suprafața corpului în 24 - 48 de ore. Animalele nu trebuie îmbăiate timp de 48 de ore după administrarea produsului PET-SPOT FORTE L deoarece poate afecta eficacitatea produsului.

Tratamentul se poate repeta la un interval de minim 4 săptămâni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie aplicat în zone unde câinele nu poate ajunge, astfel încât să nu poată linge locul aplicării. Pentru a obține cele mai bune rezultate asigurați-vă că aplicați produsul direct pe piele și nu pe blană.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui. Pipetele pentru câini nu se vor aplica la pisici (determină supradozarea). Se va evita contactul produsului cu ochii animalului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Produsul se va administra într-o zonă în care animalul nu se poate linge și de asemenea nu trebuie să existe posibilitatea ca animalele să se lingă unul pe celălalt. După efectuarea tratamentului, animalul nu se va îmbăia sau lăsa să înoate timp de 48 de ore, pentru a nu scurta durata eficacității produsului. Pentru efecte optime și mai ales în cazul infestațiilor masive se recomandă deparazitarea adăpostului, culcușului și a zonelor de odihnă cu insecticide destinate acestui scop (preferabil să se efectueze înaintea aplicării tratamentului). Pentru controlul optim al infestației se vor trata toți câinii prezenți în adăpost.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI SAU LACTAȚIEI

Produsul se poate utiliza în perioada de gestație sau lactație în baza evaluării raportului beneficiu/ risc de către medicul veterinar responsabil.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pipete unidoză x 3 ml produs

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PET-SPOT FORTE P

Fipronil 52,5 mg
Piriproxifen 52,5 mg



COMPOZIȚIE

O pipetă de 1,5 ml conține:

Substanțe active:

Fipronil52,5 mg
Piriproxifen52,5 mg

Excipienți:

Butilhidroxianisol0,3 mg
Butilhidroxitoluen0,15 mg
Alcool benzilic60 mg
Dietilen glicol monoetiler, Propilen glicol, Polisorbitat 80, Isopropil miristat, Povidona K30.

INDICAȚII

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*), căpușe (*Rhipicephalus spp.*, *Dermacentor spp.*, *Ixodes spp.*) și păduchi (*Trichodectes spp.*, *Linognatus setosus*). Produsul poate fi utilizat în cadrul tratamentului contra dermatitelor alergice cauzate de purici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la pisici mai mici de 8 săptămâni sau cu greutatea sub 1 kg. Nu se administrează animalelor bolnave sau în convalescență. Nu se administrează altor animale (la iepuri de exemplu poate cauza moartea). Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienți.

SPECII ȚINTĂ

Pisici

MOD DE ADMINISTRARE

Doza este de o pipetă cu 1,5 ml produs (52,5 mg fipronil/ 52,5 mg piriproxifen).

Calea de administrare: direct pe piele, prin aplicarea locală a soluției spot-on dintr-o pipetă. Se scoate pipeta din ambalaj. Se ține pipeta cu vârful în sus și se rupe capătul pre-decupat. Se îndepărtează cu mâna blana animalului în zona omoplaților, până se vede pielea. Pipeta se goleşte prin apăsări repetate, direct pe piele, pe o distanță de 2 - 4 cm, ținând tubul perpendicular pe gât și evitând contactul produsului cu gura sau cu ochii animalului. Produsul se va răspândi pe toată suprafața corpului în 24 - 48 de ore. Animalele nu trebuie îmbăiate timp de 48 de ore după administrarea produsului, deoarece poate afecta eficiența produsului. Tratamentul se poate repeta la un interval de minim 4 săptămâni.

Administrare



RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie aplicat în zone unde pisica nu poate ajunge, astfel încât să nu poată linge locul aplicării. Pentru a obține cele mai bune rezultate asigurați-vă că aplicați produsul direct pe piele și nu pe blană.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Pipetele pentru câini nu se vor aplica la pisici (determină supradozare). Se va evita contactul produsului cu ochii animalului.



SOLUȚIE
SPOT-ON



A se respecta doza recomandată.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Produsul se va administra într-o zonă în care animalul nu se poate linge și de asemenea nu trebuie să existe posibilitatea ca animalele să se lingă unul pe celălalt. După efectuarea tratamentului, animalul nu va îmbăia timp de 48 de ore pentru a nu scurta durata eficacității produsului. Pentru efecte optime și mai ales în cazul infestațiilor masive se recomandă deparazitarea adăpostului, culcușului și a zonelor de odihnă cu insecticide destinate acestui scop (preferabil să se efectueze înaintea aplicării tratamentului). Pentru controlul optim al infestației, se recomandă tratarea tuturor pisicilor prezente în gospodărie.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI ȘI LACTAȚIEI

Produsul se poate utiliza în perioada de gestație sau lactație.

SUPRADOZARE

Se va aplica pipeta corespunzătoare (este interzisă utilizarea pipetelor pentru câini).

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pipete unidoză x 1,5 ml produs.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





PET-SPOT PLUS

Soluție spot - on pentru câini cu greutatea mai mică de 15 kg

Permetrină 450 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Permetrină450 mg

Excipienți:

Alcool izopropilic, izopropil miristat.

INDICAȚII

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici, căpușe și țânțari la câini. Produsul este eficient timp de 3-4 săptămâni.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru câini cu vârsta mai mică de 3 luni. Nu se utilizează la pisici sau alte specii de animale. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienți.

REAȚII ADVERSE

La locul aplicării produsului pot să apară iritații, căderea părului, prurit. În aceste cazuri animalul trebuie spălat local. Locul de aplicare se spală și se clătește cu multă apă. De asemenea, poate să apară o stare de letargie. Dacă simptomele persistă, trebuie consultat medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Câini cu greutatea mai mică de 15 kg.

MOD DE ADMINISTRARE

Tratamentul cu PET-SPOT PLUS soluție spot-on pentru câini se face printr-o singură aplicare, direct pe piele.

Modul de aplicare: spot-on. Se administrează în doză unică, o pipetă cu 1,5 ml soluție spot-on, astfel: pipeta se poziționează cu vârful în sus, evitând orientarea ei spre fața animalului și se rupe capătul pre-decupat. În zona omoplaților animalului, se îndepărtează blana cu mâna până se vede pielea. Se aplică toată soluția prin pipetare repetată, direct pe piele, pe o distanță de 2-4 cm, ținând pipeta perpendicular pe gât și evitând contactul produsului cu gura sau cu ochii animalului. Produsul se va răspândi pe toată suprafața corpului în 24 - 48 de ore. A doua doză se va aplica, dacă este nevoie, numai după minim 3 săptămâni.

Pentru a evita reinfestarea se recomandă dezinsecția periodică a adăpostului, culcușului și a zonelor de odihnă ale animalelor.



RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

În cazul infestațiilor masive, puricii de pe corpul câinilor pot să infesteze locurile unde animalele dorm și se odihnesc, de aceea ele trebuie tratate în mod regulat cu insecticide adecvate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui. Este important să vă asigurați că aplicarea produsului se face într-o zonă în care animalul nu se poate linge și trebuie evitat ca animalele să se lîngă unele pe altele după tratament. Se recomandă efectuarea tratamentului în cursul serii, astfel încât până dimineața să se obțină absorția completă a produsului medicinal veterinar la locul aplicării. În următoarele 3 zile de la aplicarea produsului se va evita atingerea și tunderea blănii pe locul respectiv. A se evita contactul produsului cu gura sau cu ochii animalului. După efectuarea tratamentului, animalul nu se va îmbăia sau lăsa să înoate în ape curgătoare pentru o perioadă de 48 ore după tratament.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se administrează la femele în perioada de gestație sau lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

În timpul tratamentului cu PET-SPOT PLUS soluție spot -on pentru câini nu se vor utiliza alte produse medicinale veterinare antiparazitare cu aplicare externă (spray, zgărdă antiparazitară, alt tip de spot-on).

SUPRADOZARE

În cazul supradozării apare fenomenul de hipersalivație, vomă, diaree, necoordonare, excitabilitate, scăderea temperaturii corpului. Nu există antidot specific.

Se recomandă tratamentul simptomatic.

În cazul intoxicațiilor severe terapia include sedative și anticonvulsive (ex.: barbiturice, diazepam etc.)

INCOMPATIBILITĂȚI

Permetrina este incompatibilă cu agenții oxidanți. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se feri de surse de căldură și foc. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pipete unidoză x 1,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PET-SPOT PLUS

Soluție spot - on pentru câini cu greutatea mai mare de 15 kg

Permetrină 450 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Permetrină450 mg

Excipienți: Alcool izopropilic, izopropil miristat.

INDICAȚII

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici, căpușe și țânțari la câini. Produsul este eficient timp de 3-4 săptămâni.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru câini cu vârsta mai mică de 3 luni. Nu se utilizează la pisici sau alte specii de animale. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

La locul aplicării produsului pot să apară iritații, căderea părului, prurit. În aceste cazuri animalul trebuie spălat local. Locul de aplicare se spală și se clătește cu multă apă. De asemenea, poate să apară o stare de letargie. Dacă simptomele persistă, trebuie consultat medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Câini cu greutatea mai mare de 15 kg.

MOD DE ADMINISTRARE

Tratamentul cu PET-SPOT PLUS soluție spot-on pentru câini se face printr-o singură aplicare, direct pe piele.

Modul de aplicare: spot-on. Se administrează în doză unică - o pipetă cu 3 ml soluție spot-on, astfel: pipeta se poziționează cu vârful în sus, evitând orientarea ei spre fața animalului și se rupe capătul pre-decupat. În zona omoplaților animalului, se îndepărtează blana cu mâna până se vede pielea. Se aplică toată soluția spot-on prin pipetare repetată, direct pe piele, pe o distanță de 2-4 cm, ținând pipeta perpendiculară pe gât și evitând contactul produsului cu gura sau cu ochii animalului. Produsul se va răspândi pe toată suprafața corpului în 24 - 48 de ore.

A doua doză se va aplica, dacă este nevoie, numai după minim 3 săptămâni. Pentru a evita reinfestarea se recomandă dezinsecția periodică a adăpostului, culcușului și a zonelor de odihnă ale animalelor.

Administrare



RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

În cazul infestațiilor masive, puricii de pe corpul câinilor pot să infesteze locurile unde animalele dorm și se odihnesc, de aceea ele trebuie tratate în mod regulat cu insecticide adecvate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va respecta aplicarea pipetei corespunzătoare greutății câinelui. Este important să vă asigurați că aplicarea produsului se face într-o zonă în care animalul nu se poate linge și trebuie evitat ca animalele



SOLUȚIE
SPOT-ON



să se lîngă unele pe altele după tratament.

Se recomandă efectuarea tratamentului în cursul serii, astfel încât până dimineața să se obțină absorbția completă a produsului medicinal veterinar la locul aplicării. În următoarele 3 zile de la aplicarea produsului se va evita atingerea și tunderea blănii pe locul respectiv.

A se evita contactul produsului cu gura sau cu ochii animalului.

După efectuarea tratamentului, animalul nu se va îmbăia sau lăsa să înoate în ape curgătoare pentru o perioadă de 48 ore după tratament.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se administrează la femele în perioada de gestație sau lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

În timpul tratamentului cu PET-SPOT PLUS soluție spot-on pentru câini nu se vor utiliza alte produse medicinale veterinare antiparazitare cu aplicare externă (spray, zgardă antiparazitară, alt tip de spot-on).

SUPRADOZARE

În cazul supradozării apare fenomenul de hipersalivație, vomă, diaree, necoordonare, excitabilitate, scăderea temperaturii corpului.

Nu există antidot specific.

Se recomandă tratamentul simptomatic.

În cazul intoxicațiilor severe terapia include sedative și anticonvulsive (ex.: barbiturice, diazepam etc.).

INCOMPATIBILITĂȚI

Permetrina este incompatibilă cu agenții oxidanți. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor. A se feri de surse de căldură și foc. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pipete unidoză x 3 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanța activă:

Praziquantel56,8 mg

Excipienți:

Alcool benzilic50 mg

Clorobutanol5 mg

Alcool etilic, propilenglicol

INDICAȚII

Produsul este indicat în tratamentul infestațiilor produse de paraziți sensibili la acțiunea substanței active, astfel: la miei infestații produse de *Moniezia spp.*, la câini infestații produse de *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus*, *Taenia pisiformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Toxocara canis*, la pisici infestații produse de *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniiformis*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se recomandă administrarea la căței cu vârsta mai mică de 4 săptămâni și la pisici cu vârsta mai mică de 6 săptămâni. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

În cazuri rare poate să apară durere la locul injectării, vomă, somnolență, diaree, slăbiciune, salivă și anorexie trecătoare.

SPECII ȚINTĂ

Miei, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează intramuscular sau subcutanat (în special la pisică) în doza de 1 ml produs/10 kg g.c., astfel:

Miei: 1 ml produs/10 kg g.c.

Câini:

- cu greutatea sub 2,5 kg: 0,25 ml produs.
- cu greutatea între 2,5 - 5 kg: 0,5 ml produs.
- cu greutatea între 6 - 10 kg: 1 ml produs.
- cu greutatea între 11 - 20 kg: 2 ml produs (peste 12 kg se administrează 0,2 ml produs/2,5 kg g.c.).
- cu greutatea între 21 - 30 kg: 3 ml produs.

Doza maximă care se administrează s.c. într-un singur loc este de 3 ml.

Pisici:

- cu greutatea sub 1 kg: 0,1 ml produs.
- cu greutatea între 1 - 2 kg: 0,2 ml produs.
- cu greutatea între 2 - 3 kg: 0,3 ml produs.
- cu greutatea între 3 - 4 kg: 0,4 ml produs.
- cu greutatea între 4 - 5 kg: 0,5 ml produs.
- cu greutatea peste 5 kg: 0,6 ml produs (doza maximă).

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Într-un program de control a echinococozei/ hidatidozei administrarea produsului medicinal veterinar se face de 6 ori pe

an (în funcție de perioada prepatentă a parazitului) sau în funcție de rezultatul examenului copro-parazitologic. Se va determina cu precizie greutatea corporală înaintea tratamentului, pentru a se asigura doza corectă.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Injectarea subcutanată la nivelul feței la pisici poate cauza reacții de sensibilizare.

În scopul de a evita creșterea riscului de instalare a rezistenței - care are ca efect final un tratament ineficient - trebuie să se evite:

- Utilizarea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o perioadă lungă de timp.

- Subdozarea, care poate să apară ca urmare a aprecierii greșite a greutății corporale, a proastei administrări sau a decalibrării (acolo unde este cazul) a dozatorului (dispozitiv de administrare).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate prin metode adecvate (ovocoprocopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmaceutică și care are un mod diferit de acțiune.

La câinii de talie mare poate apărea în urma administrării subcutanate a unor doze mari, o ușoară reacție de sensibilitate.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

Praziquantelul are o marjă mare de siguranță.

Doze parenterale de 50 - 100 mg/kg g.c. au cauzat ataxie și depresii la pisici. Doze injectabile de 200 mg/kg g.c. au fost letale pentru pisici.

TIMP DE AȘTEPTARE

Miei: carne și organe: zero zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Pyrantel pamoat 144 mg
Praziquantel 50 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Pyrantel pamoat144 mg

Praziquantel50 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, Celuloză microcristalină, Stearat de magneziu, Benzoat de sodiu.

INDICAȚII

Produsul se recomandă pentru tratamentul parazitozelor la câini și pisici provocate de nematode gastrointestinale (*Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*) și cestode (*Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Mesocestoides spp.*).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rareori se pot observa la câini: anorexie, vomă și/sau diaree, dar incidența acestora este de sub 5%. La pisici, aceste efecte sunt destul de rare (2%).

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE

Nu se administrează animalelor bolnave sau celor aflate într-o stare fizică necorespunzătoare.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Studiile de laborator nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxice, materno-toxice. Poate fi utilizat în perioada de gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se va administra concomitent cu preparate care conțin piperazină, levamisol sau morantel. Nu se va administra concomitent cu produse care conțin substanțe parasimpatomimetice și compuși organo-fosforici.

SUPRADOZARE

În cazul supradozării nu s-au observat reacții toxice.

Administrat oral, praziquantelul poate provoca la câini anorexie, vomă, diaree, dar incidența acestora este de sub 5%.

La pisici aceste efecte adverse sunt destul de rare (sub 2%).

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, direct sau în alimente (încorporat sau mărunțit) într-o singură doză, după următoarea schemă:

Câini	
Masă corporală, Kg	Doză
< 2	1/4 comprimat
2 - 5	1/2 comprimat
5 - 10	1 comprimat
10 - 20	2 comprimate
20 - 30	3 comprimate
30 - 40	4 comprimate
40 - 50	5 comprimate

Pisici	
Categoria	Doză
Tineret	1/4 comprimat
Adulte	1/2 comprimat

Se recomandă efectuarea tratamentului de 3 - 4 ori pe an.

În cazul reinfestării cu *Dipylidium caninum*, prin intermediul puricilor, aceștia se vor îndepărta de pe animal și din adăpost, iar tratamentul se repetă după 14 zile.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se va administra concomitent cu preparate care conțin piperazină, levamisol sau morantel, substanțe parasimpatomimetice și compuși organo-fosforici.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumină directă și umiditate.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutii 2 blistere sau 10 blistere x 10 comprimate

Flacoane x 20 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Pyrantel pamoat 144 mg
Ivermectină 136 µg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Pyrantel pamoat114 mg

Ivermectină136 µg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, acid stearic, aromă identic naturală de pui, talc, stearat de magneziu, dioxid de siliciu coloidal.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la câini în tratamentul dirofilariozei (*Dirofilaria immitis*), a infestației cu *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*.

CONTRAINDICAȚII

Produsul este indicat pentru câini cu vârsta de peste 6 săptămâni. Nu se administrează la câinii din rasele Collie (și metișii acestora) și Cocker american. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Reacții adverse frecvente la câini sunt tremor, pupile dilatate și pierderea în greutate corporală.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală în doză de 1 comprimat la animalele cu greutatea corporală cuprinsă între 13 - 25 kg și 2 comprimate pentru animalele cu greutatea corporală cuprinsă între 26-50 kg. Pentru tratamentul dirofilariozei larvare (microfilarioză) se administrează aceeași doză la o lună după prima administrare, pentru a preveni dezvoltarea larvelor.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea dozei corecte, se va stabili cât mai exact greutatea animalelor.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Nu se administrează la animalele debile. Trebuie evitate următoarele practici, deoarece acestea cresc riscul dezvoltării rezistenței și în cele din urmă conduc la ineficiența tratamentului:

- Utilizarea frecventă și repetată a antiparazitelor din aceeași clasă, pe o perioadă lungă de timp
- Subdozarea care poate rezulta din subestimarea greutății corporale a animalelor

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu există contraindicații în administrare la femele în perioada de montă, de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

În cazul supradozării pot apărea simptome de intoleranță (letargie, ataxie, tremor, midriază).

INCOMPATIBILITĂȚI

Pyrantelul pamoat nu se va utiliza în combinație cu piperazina. Nu se cunosc incompatibilități majore ale ivermectinei.

Ivermectina nu se va administra în combinație cu amitrazul.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumină și umiditate.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutii cu 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Pyrantel 132 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml de pastă orală conține:

Substanță activă:

Pyrantel132 mg
(echivalent cu 380,9 mg/ml pyrantel pamoat)

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2 mg
Propil parahidroxibenzoat0,2 mg
Propilenglicol, PVP K 30, polisorbitat 80, glicerină, lactoză, stearat de magneziu, sorbitol, alcool cetostearilic, gumă xantan, metabisulfid de sodiu, apă purificată.

INDICAȚII

Se utilizează la cai pentru controlul endoparazitozelor produse de nematode (*Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus* și *Strongylus equinus*, *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*) și cestode (*Anoplocephala spp.*).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează animalelor debile.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Administrat conform instrucțiunilor nu s-au semnalat reacții adverse.

SPECII ȚINTĂ

Cai

MOD DE ADMINISTRARE

PYRATEL EQ, pastă, se administrează pe cale orală. Doza variază în funcție de greutatea animalului supus tratamentului, astfel:

- pentru cestode (tenii) se utilizează doze duble comparativ cu cele utilizate în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și anume 10 ml pastă/ 100 kg g.c.
- pentru nematode doza este de 660 mg pyratel bază/100 kg g.c., respectiv o gradăție (5 ml pastă)/100 kg g.c.. Conținutul unei seringi asigură tratarea unui animal de 600 kg g.c..

Caii și poneii cu vârstă de peste 8 luni se deparazitează la fiecare 6 săptămâni.

Mâinii în vârstă de 2-8 luni se vor deparazita lunar. lepele gestante se deparazitează cu 1 lună înainte de fătare, tratamentul repetându-se la 10-14 zile după fătare.

Pentru administrare, inelul de pe pistonul gradat al seringii se fixează corespunzător greutății, se introduce siringa în cavitatea bucală a calului, în spațiul interdentar, cât mai adânc, depunând produsul la baza limbii. Imediat după administrare, se ridică capul animalului pentru câteva secunde.

Înainte de administrarea produsului trebuie avut grijă să nu existe niciun fel de furaj în cavitatea bucală.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai exact posibil.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La administrare se va avea grijă ca în cavitatea bucală a animalelor să nu existe resturi de furaje.

UTILIZARE ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu este recomandat tratamentul simultan cu produse ce conțin: morantel, levamisol, piperazină și compuși organofosforici.

SUPRADOZARE

Pyratelul pamoat este moderat toxic. Administrat la cai într-o doză de 20 de ori mai mare decât cea recomandată nu a produs efecte adverse.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu este recomandat tratamentul simultan cu produse ce conțin: morantel, levamisol, piperazină și compuși organofosforici. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis. A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Seringi dozatoare x 30 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





PYRATEL CD

SUSPENSIE
ORALĂ

Pyrantel bază 5 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml suspensie conține:

Substanța activă:

Pyrantel bază 5 mg

(echivalent cu 14,4 mg/ml pyrantel pamoat)

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat 1,8 mg

Propil parahidroxibenzoat 0,2 mg

Propilenglicol, polisorbitat 80, sorbitol, dioxid de siliciu coloidal, guma xantan, metabisulfid de sodiu, apă purificată.

Suspensie omogenă, de culoare galbenă.

INDICAȚII

Produsul medicinal veterinar, este administrat la câini și pisici în tratamentul parazitozelor provocate de următoarele nematode gastrointestinale: *Toxocara spp.* (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*), *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru animalele debile.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rare (1 până la 10 animale/ 10 000 de animale tratate): vomă, diaree.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Utilizare orală, cu ajutorul seringii, direct în cavitatea bucală sau amestecat cu hrana, în următoarele doze:

• Câini: 5 mg pyrantel bază/ kg g.c., echivalent cu 1 ml produs medicinal veterinar/ kg g.c..

• Pisici: 20 mg pyrantel bază/ kg g.c., echivalent cu 4 ml produs medicinal veterinar/ kg g.c.

Căței și pisoi până la a 12-a săptămână de viață:

Primul tratament se face în a 14-a zi de viață, iar cele ulterioare la intervale de două săptămâni până la vârsta de 10 săptămâni. Dacă infestația persistă, se recomandă să se continue tratamentul la un interval de 2 săptămâni până când animalul împlinște 12 săptămâni. Câinii și pisicile cu vârsta de peste 12 săptămâni:

Pentru animalele care trăiesc în condiții igienice satisfăcătoare, este suficient ca ele să fie tratate regulat la intervale de 3 luni. În cazuri de igienă precară și în condiții de căldură și umiditate excesive, ce favorizează dezvoltarea paraziților, animalele trebuie tratate după sfatul medicului.

Cățele și pisici gestante și în lactație:

Pisicile trebuie tratate la 2, 4 și 6 săptămâni după fiecare ciclu de călduri.

Femelele gestante vor fi tratate cu circa 10 zile înainte de fătare și la 2, 4, 6, 8 și 10 săptămâni după fiecare fătare (odată cu puii lor). În afara acestor perioade tratamentul animalelor ce trăiesc în condiții igienice bune se va repeta la intervale de 3 luni.

Dacă infestația persistă, se recomandă să se continue tratamentul la un interval de 2 săptămâni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu sunt necesare măsuri de dietă înaintea administrării produsului. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. Subdozarea poate duce la o utilizare ineficientă și poate favoriza dezvoltarea rezistenței. A se agita înainte de utilizare.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu este recomandat tratamentul simultan cu alte produse antiparazitare. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

SUPRADOZARE

Administrat într-o doză de 5 ori mai mare decât cea recomandată nu a produs efecte adverse. Se va evita supradozarea.

INCOMPATIBILITĂȚI MAJORE

Este incompatibil cu produsele ce conțin: morantel, levamisol, piperazină și compuși organofosforici.

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

PERIOADE DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în ambalajul original. A se păstra flaconul bine închis. A se feri de lumină directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 60 ml și un dispozitiv de dozare sub forma de seringă.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIPARAZITARE





RONIZOL PLUS

PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT

Ronidazol 100 mg/g
Metionină 0,4 mg/g
Lizină clorhidrat 0,5 mg/g



COMPOZIȚIE

1 gram produs conține:

Substanțe active:

Ronidazol	100 mg
Metionină	0,4 mg
Lizină clorhidrat	0,5 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat

INDICAȚII

Produsul Ronizol Plus se recomandă pentru tratamentul trichomonozei, histomonozei și hexamitiazeei la porumbei de competiție și expoziție. Prin aminoacizii conținuți contribuie la refacerea epitelilor afectate și a pereților vaselor sanguine, cât și la procesele de stimulare a funcției antitoxice hepatice, făcând posibilă recuperarea rapidă.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în perioada de reproducere și în cea de năpârlire.

Nu se utilizează la porumbii a căror carne este destinată consumului uman. Nu se utilizează la păsările cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active.

REAȚII ADVERSE

Nu apar reacții adverse la administrarea dozei recomandate.

SPECII ȚINTĂ

Porumbei de competiție și expoziție.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, prin diluare în apa de băut: 4 g produs / 2 L apă, pentru 20 porumbei, timp de 5-6 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe doza recomandată.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Ronidazolul poate interacționa cu ciclosporinele.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se păstra în ambalajul bine închis. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 1 zi.

MOD DE PREZENTARE

Cutie x 5, 10 plicuri x 4 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIPARAZITARE



COMPRIMATE

SINGAL F

Flubendazol 5 mg



MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Flubendazol5 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, acid stearic, amidon, stearat de magneziu, talc, dioxid de siliciu coloidal.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la păsări în tratamentul helmintozelor produse de următorii paraziți: *Syngamus trachea*, *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinae*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus spp.*, *Railletina spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la porumbei și papagali. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Flubendazolul este în general bine tolerat. Rareori s-au semnalat tulburări digestive.

SPECII ȚINTĂ

Găini.

MOD DE ADMINISTRARE

Dozele recomandate sunt:

Găini: 2 comprimate/kg g.c., timp de 2 zile consecutiv.

Pentru tratamentul singamozei la pui:

- 1 comprimat/ pui cu greutate mai mică de 500 grame, timp de 2 zile consecutiv.
- 2 comprimate/ pui cu greutate mai mare de 500 grame, timp de 2 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o administrare corectă, trebuie să se determine greutatea corporală a păsărilor cât mai precis.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE OUAT

Tratamentul cu SINGAL F, chiar și cu o doză de 3 ori mai mare decât cea prescrisă, nu influențează ouatul, calitatea ouălor sau calitatea puilor eclozați.

TIMP DE AȘTEPTARE

Găini: Carne și organe – 14 zile.

Ouă – 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor. A se proteja de lumină directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

ANTI PARAZITARE



VERMIZOL A 100

COMPRIMATE

Albendazol 100 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Albendazol100 mg

Excipienți:

Celuloză microcristalină q.s.ad..425 mg

INDICAȚII

VERMIZOL A 100 este recomandat pentru tratamentul următoarelor endoparaziților:

La bovine și ovine:

- Nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*

- Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*, *Protostrongylus spp.*, *Müllerius spp.*

- Cestode: *Moniezia spp.*

- Trematode adulte: *Fasciola spp.*, *Dicrocoelium spp.*, *Paramphistomum spp.*

La câini și pisici:

- Nematode gastrointestinale: *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma spp.*, *Uncinaria spp.*, *Trichocephalus spp.*,

- Cestode: *Dipylidium caninum*.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, câini, pisici.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

MOD DE ADMINISTRARE

VERMIZOL A 100 se administrează per os în următoarele doze:

- **bovine și ovine:** 1 comprimat/ 10 kg g.c./ zi, timp de 2 zile consecutiv.

- **câini și pisici:** 1 comprimat/ 10 kg g.c./ zi, timp de 2 zile consecutiv.

În caz de reînfastare, cereți sfatul medicului veterinar privind frecvența administrării produsului și necesitatea repetării tratamentului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va acorda o atenție deosebită animalelor gestante și animalelor stresate din cauza subnutriției, a condițiilor meteorologice nefavorabile și a stabulației.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Nu se utilizează în prima lună de gestație. Produsul se poate utiliza în perioada de lactație.

SUPRADOZARE

Toxicitatea acestui produs este redusă, fiind tolerate doze de 5 ori mai mari decât dozele terapeutice uzuale. Rareori în cazul supradozării pot să apară stări depresive și anorexie.

TIMP ȘI AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile.

Lapte: 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PĂSTRARE

Flacoane x 50 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIPARAZITARE



COMPRIMATE

VERMIZOL F 10

Flubendazol 10 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanța activă:

Flubendazol10 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, acid stearic, amidon, stearat de magneziu, talc, dioxid de siliciu.

INDICAȚII

Se recomandă la găini în tratamentul helmintozelor produse de: *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinae*, *Capillaria spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Syngamus trachea*, *Amidostomum anseris*, *Railletina spp.*

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la porumbei și la papagali. Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Produsul este în general bine tolerat. Rareori s-a semnalat diaree cu caracter trecător.

SPECII TINTĂ

Găini.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală în doza de 1 comprimat/ kg g.c., timp de 2 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a se asigura doza corectă, greutatea corporală a animalelor va fi stabilită cât mai exact.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE OUAT ȘI CLOCIT

Se poate utiliza în perioada de ouat. Toxicitatea produsului este relativ scăzută neavând efect teratogen și nici embriotoxic.

TIMP DE AȘTEPTARE

Găini: Carne și organe – 14 zile. Ouă – 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină și umiditate. A se păstra în ambalajul original bine închis. A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe etichetă sau ambalaj.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTI PARAZITARE





ANTIINFLAMATOARE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

ARTRO-VET B

Carprofen 50 mg
Vitamina B1 30 mg, Vitamina B6 20 mg



COMPOZIȚIE:

1 ml produs conține :

Substanțe active:

Carprofen	50 mg
Vitamina B1	30 mg
Vitamina B6	20 mg

Excipienți:

Alcool benzilic, propilen glicol.

INDICAȚII

ARTRO-VET B este indicat la câini în următoarele afecțiuni acute sau cronice:

- tratamentul artritelor, osteoartritelor, osteoartropatiilor metabolice;
- tratamentul afecțiunilor musculo-scheletice (periartrite, tendinite, bursite, entorse);
- în controlul durerii de diferite etiologii;
- pregătire preanestezică;
- analgezic, anti-piretic, antiinflamator pre și post-operator;
- se poate administra înainte și după intervenții chirurgicale pe glob ocular;
- se poate utiliza înaintea intervenției chirurgicale, dar și în timpul anesteziei.

Produsul se poate administra și câinilor bătrâni și/sau supraponderali, fiind bine tolerat chiar și în cazul administrării de lungă durată.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți;

Nu se administrează la cățele gestante;

Nu se administrează în asociere cu alte produse medicinale antiinflamatorii steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de reacții alergice;

Nu se administrează la pisici;

REACȚII ADVERSE

În general produsul este bine tolerat și nu determină reacții adverse, în condițiile în care se respectă dozajul.

Rar pot apare reacții dermatologice (prurit, alopecie, erupții cutanate), tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare clinică.

SPECII ȚINTĂ

Câini

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează la câine pe cale subcutanată sau intramusculară în doza de 4,0 mg carprofen /kg g.c./ 24 ore, echivalent cu 1ml produs/12,5 kg g.c.

Durata tratamentului este în funcție de evoluția bolii și de indicația medicului veterinar. Pentru a asigura o doză corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

Tratamentul poate fi început cu **ARTRO - VET B** - soluție injectabilă, urmând a se continua cu **ARTRO -VET B** – comprimate.

SOLUȚIE
INJECTABILĂ



PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice.

Se va evita administrarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută. Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinare potențial nefrotactice trebuie evitată.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE SAU LACTAȚIE

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației.

A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Carprofenul nu se asociază cu alte produse medicinale antiinflamatorii nesteroidiene și corticosteroidi, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal. Deoarece carprofenul este puternic legat de proteinele plasmatică (circa 99%), el poate dizloca altele substanțe puternic legate și conduce la creșterea nivelului seric și a duratei de acțiune a acestora (fenitoină, anticoagulante orale, alți agenți antiinflamatori, sulfonamide, salicilați, agenți anti-diabetici sulfonilureici). Carprofenul poate reduce efectul diuretic al furosemidului și poate crește concentrația serică a digoxinului. Nu se va administra concomitent cu metotrexatul, deoarece pot apare fenomene de toxicitate. Utilizarea simultană cu probenecidul poate cauza o creștere semnificativă a nivelului seric și a timpului de înjumătățire a carprofenului.

SUPRADOZARE

Administrarea repetată de doze de până la 10 ori mai mari poate produce unele reacții cum ar fi hipalbuminemie, melenă sau ușoare creșteri ale valorii ALT (L-alanin-aminotransferaza).

Se va respecta doza recomandată.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se depozita la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Carprofen 20 mg

Vitamina B1 10 mg, Vitamina B6 10 mg, Vitamina B12 0,020 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Carprofen	20 mg
Vitamina B1	10 mg
Vitamina B6	10 mg
Vitamina B12	0,020 mg

Excipienți:

Talc, stearat de magneziu, acid stearic, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, dioxid de siliciu coloidal, amidon glicolat de sodiu.

INDICAȚII

ARTRO-VET B 20 comprimate este indicat la câini:

- în tratamentul stărilor inflamatorii dureroase, asociate afecțiunilor osteoarticulare acute sau cronice și musculoscheletice (periartrite, bursite, tendinite, entorse, luxații);
- ca analgezic în dureri de diverse etiologii post-traumatice și post-operatorii.

Produsul se poate administra și la câini bătrâni și/sau supraponderali, fiind bine tolerat chiar și în cazul administrării de lungă durată.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează cu alte preparate antiinflamatoare steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de alergii. Nu se administrează la pisici. Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar pot să apară reacții cutanate (prurit, alopecie, erupții cutanate), tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale. În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare.

SPECII TINTĂ

Câini.

MOD DE ADMINISTRARE

ARTRO-VET B 20 se administrează oral, în doză de 2-4 mg carprofen/kg g.c./zi, divizată în două părți egale, la interval de 12 ore, timp de 7 zile.

Tratamentul se continuă, timp de încă 7 zile cu doza de 2 mg/kg g.c./zi, administrat într-o singură repriză.

După 14 zile, în funcție de răspunsul clinic și la indicația medicului veterinar, tratamentul se reevaluează.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZAREA LA ANIMALE:

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice. Se va evita administrarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi, deoarece există riscul potențial de

toxicitate renală acută. Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinare potențial nefrotactice, trebuie evitată.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației. A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Carprofenul nu se asociază cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatorii nesteroidiene din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal. Poate interacționa cu sulfonamidele, salicilații, agenții anti-diabetici sulfonilureici. Nu se asociază concomitent cu metotrexatul deoarece pot să apară fenomene de toxicitate.

Asocierea anticoagulantelor și agenților trombolitici cu carprofenul poate agrava evoluția unor eventuale ulcerări sau leziuni hemoragice ale mucoasei gastrointestinale.

Carprofenul poate spori efectul hipoglicemiant al anti-diabeticelor, deoarece prostaglandinele sunt direct implicate în mecanismele reglatoare ale metabolismului glucidic. Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină), poate intensifica activitatea agenților blocați neuromusculari. La administrarea de doze mari se poate produce interferență în metabolismul celorlalte vitamine din grupul B. Suplimentele cu vitamina B1 pot îmbunătăți eficacitatea unor medicamente antidepressiv.

Tiamina poate inhiba efectul antitumoral al unor substanțe utilizate în chemoterapie.

Vitamina B1 poate contribui la diminuarea efectelor secundare (stări de confuzie, slăbiciune musculară, tulburări de memorie) ale terapiei cu scopolamină.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină) mărește eliminarea nitrofurantoiniei și poate reduce sau chiar anihila acțiunea antiparkinsoniană a levodopei, datorită acțiunii sale de activare a dopadecarboxilazei în țesutul periferic al creierului. Unele produse medicinale veterinare antituberculoase precum cicloserina și izoniazidul reduc concentrația plasmatică a vitaminei B6. Vitamina B6 scade eficacitatea hidralazinei. Penicilamina, un produs medicinal veterinar utilizat în tratamentul artritei reumatoide determină o scădere a concentrației plasmatice de vitamină B6.

Vitamina B12 (cianocobalamina) este absorbită nesatisfăcător în cazul administrării la diabetici care se află în tratament cu metformin. Metforminul, anti-diabetic oral, reduce nivelul seric al acidului folic și al vitaminei B12, însă acest proces poate fi contracarat prin utilizarea unor suplimente orale de calciu.

De asemenea, colchicina diminuează absorbția intestinală a cianocobalaminei. Neomicina poate reduce absorbția intestinală a vitaminei B12.

Antineoplazicele orale, îndeosebi metotrexatul, reduc nivelul seric al vitaminei B12.

ANTIINFLAMATOARE



SUPRADOZARE

Foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și umiditate. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutie x 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Carprofen 50 mg

Vitamina B1 25 mg, Vitamina B6 25 mg, Vitamina B12 0,05 mg

**COMPOZIȚIE**

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Carprofen	50 mg
Vitamina B1	25 mg
Vitamina B6	25 mg
Vitamina B12	0,05 mg

Excipienți:

Talc, stearat de magneziu, acid stearic, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, dioxid de siliciu coloidal, amidon glicolat de sodiu.

INDICAȚII

ARTRO-VET B 50 comprimate este indicat la câini:

- în tratamentul stărilor inflamatorii dureroase, asociate afecțiunilor osteoarticulare acute sau cronice și musculoscheletice (periartrite, bursite, tendinite, entorse, luxații);
- ca analgezic în dureri de diverse etologii post- traumatiche și post-operatorii.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în asociere cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatoare steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de alergii. Nu se administrează la pisici. Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar pot să apară reacții cutanate (prurit, alopecie, erupții cutanate), și foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale. În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare clinică.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral. Se recomandă o doză inițială de 2-4 mg carprofen/ kg g.c. /zi, divizată în două doze egale, timp de 7 zile consecutive. Tratamentul se continuă încă 7 zile cu doza de 2 mg carprofen/ kg g.c., o dată pe zi.

După 14 zile, în funcție de răspunsul clinic și la indicația medicului veterinar, tratamentul se reevaluează. Tratamentul poate fi început cu ARTRO - VET B soluție injectabilă și continuat cu ARTRO - VET B 50.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice. Se va evita administrarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi, deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută. Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinare potențial nefrotice, trebuie evitată.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației. A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Carprofenul nu se asociază cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatorii, nesteroidiene și corticosteroizi, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal. Poate interacționa cu sulfonamidele, salicilații, agenții antidiabetici sulfonilureici. Carprofenul poate spori efectul hipoglicemic al antidiabeticelor deoarece prostaglandinele sunt direct implicate în mecanismele reglatoare ale metabolismului glucidic. Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină), poate intensifica activitatea agenților blocați neuromusculari. La administrarea unor doze mari se poate produce interferență în metabolismul celorlalte vitamine din grupa B. Suplimentele cu vitamina B1 pot îmbunătăți eficacitatea unor produse medicinale veterinare antidepresive.

Tiamina poate inhiba efectul antitumoral al unor substanțe utilizate în chimioterapie.

Vitamina B1 poate contribui la diminuarea efectelor secundare (stări de confuzie, slăbiciune musculară, tulburări de memorie) ale terapiei cu scopolamină.

Nu s-au semnalat până în prezent nici un fel de interacțiuni între tiamină și carprofen.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină) mărește eliminarea nitrofurantoinii și poate reduce sau chiar anihila acțiunea antiparkinsoniană a levodopei, datorită acțiunii sale de activare a dopadecarboxilazei în țesutul periferic al creierului. Unele produse medicinale veterinare antituberculoase precum cicloserina și izoniazidul reduc concentrația plasmatică a vitaminei B6. Vitamina B6 scade eficacitatea hidralazinei.

Penicilamina, un medicament utilizat în tratamentul artritei reumatoide determină o scădere a concentrației plasmatice de vitamină B6. Nu s-au semnalat până în prezent nici un fel de interacțiuni între vitamina B6 și carprofen.

Vitamina B12 (cianocobalamină) este absorbită nesatisfăcător în cazul administrării la diabetici care se află în tratament cu metformin. De asemenea, colchicina diminuează absorbția intestinală a cianocobalaminii. Neomicina poate reduce absorbția intestinală a vitaminei B12. Metforminul, antidiabetic oral, reduce nivelul seric al acidului folic și al vitaminei B12, însă acest proces poate fi contracarat prin utilizarea unor suplimente orale de calciu.

Antineoplazicele orale, îndeosebi metotrexatul, reduc nivelul seric al vitaminei B12.

Nu s-au semnalat până în prezent nici un fel de interacțiuni farmacodinamice între vitamina B12 și carprofen.

SUPRADOZARE

Foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutie x 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ARTRO-VET B100

COMPRIMATE

Carprofen 100 mg
Vitamina B1 50 mg, Vitamina B6 50 mg, Vitamina B12 0,1 mg



COMPOZIȚIE

Pentru 1 comprimat:

Substanțe active:

Carprofen	100 mg
Vitamina B1	50 mg
Vitamina B6	50 mg
Vitamina B12	0,1 mg

Excipienți:

Talc, stearat de magneziu, acid stearic, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, dioxid de siliciu coloidal, amidon glicolat de sodiu.

INDICAȚII

ARTRO-VET B 100 comprimate este indicat la câini:

• în tratamentul stărilor inflamatorii dureroase, asociate afecțiunilor osteoarticulare acute sau cronice și musculoscheletice (periartrite, bursite, tendinite, entorse, luxații);

• ca analgezic în dureri de diverse etiologii post-traumatice și post-operatorii.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în asocieri cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatoare steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de alergii. Nu se administrează la pisici. Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Rar pot apărea reacții cutanate (prurit, alopecie, erupții cutanate), și foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale. În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare clinică.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează oral în doză de 1 comprimat/25-50 kg g.c./zi, (2-4 mg carprofen/ kg g.c. pe zi), divizată în două doze egale, la interval de 12 ore, timp de 7 zile.

Tratamentul se continuă timp de încă 7 zile cu doza de 1/2 comprimat/ 25-50 kg g.c. pe zi, administrată într-o singură repriză.

După 14 zile, în funcție de răspunsul clinic și la indicația medicului veterinar, tratamentul se reevaluează. Tratamentul poate fi început cu ARTRO-VET B soluție injectabilă și continuat cu ARTRO-VET B 100 comprimate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice. Se va evita administrarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi, deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută. Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinare potențial nefrotactice, trebuie evitată.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.

INTERACIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACIUNE

Carprofenul nu se asociază cu alte produse medicinale veterinare antiinflamatorii nesteroidiene și corticosteroizi, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal. Poate interacționa cu sulfamidele, salicilații, agenții anti-diabetici sulfonilureici. Carprofenul poate spori efectul hipoglicemiant al

antidiabeticelor deoarece prostaglandinele sunt direct implicate în mecanismele reglatoare ale metabolismului glucidic.

Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină) poate intensifica activitatea agenților blocanți neuromusculari.

La administrarea de doze mari se poate produce interferență în metabolismul celorlalte vitamine din grupul B. Suplimentele cu Vitamina B1 pot îmbunătăți eficacitatea unor produse medicinale veterinare antidepressive.

Tiamina poate inhiba efectul antitumoral al unor substanțe utilizate în chimioterapie.

Vitamina B1 poate contribui la diminuarea efectelor secundare (stări de confuzie, slăbiciune musculară, tulburări de memorie) ale terapiei cu scopolamină.

Nu s-au semnalat până în prezent nici un fel de interacțiuni între tiamină și carprofen.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină) mărește eliminarea nitrofurantoinii și poate reduce sau chiar anihila acțiunea antiparkinsoniană a levodopei datorită acțiunii sale de activare a dopadecarboxilazei în țesutul periferic al creierului.

Unele produse medicinale veterinare antituberculoase precum cicloserina și izoniazidul reduc concentrația plasmatică a vitaminei B6. Vitamina B6 scade eficacitatea hidralazinei. Penicilamina, un medicament utilizat în tratamentul artritei reumatoide determină o scădere a concentrației plasmatice de vitamină B6. Între vitamina B6 și carprofen nu s-au semnalat, până în prezent, nici un fel de interacțiuni. Vitamina B12 (cianocobalamina) este absorbită nesatisfăcător în cazul administrării la diabetici care se află în tratament cu metformin. De asemenea, colchicina diminuează absorbția intestinală a cianocobalaminei. Neomicina poate reduce absorbția intestinală a vitaminei B12. Metforminul, anti-diabetic oral, reduce nivelul seric al acidului folic și al vitaminei B12, însă acest proces poate fi contracarat prin utilizarea unor suplimente orale de calciu.

Antineoplazicele orale, îndeosebi metotrexatul, reduc nivelul seric al vitaminei B12. Până în prezent, între vitamina B12 și carprofen, nu s-au semnalat nici un fel de interacțiuni farmacodinamice.

SUPRADOZARE

Foarte rar tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumina directă. A se păstra în loc uscat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cuție: x 2 blistere x 10 comprimate fiecare

x 10 blistere x 10 comprimate fiecare

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTIINFLAMATOARE





DEXAMETAZONĂ FP

Dexametazonă fosfat disodic 2 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Dexametazonă (sub formă fosfat disodic)2 mg

Excipienți:

Alcool benzilic10 mg

Citrat de sodiu, Sulfid de sodiu, Hidroxid de sodiu sau acid clorhidric,
Apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

La cabaline, bovine, caprine, suine, câini și pisici în:

- stări de stres, stări de șoc toxic, hemoragic, traumatic, cardiovascular, septic (terapie i.v.), mioglobinurii;
- procese inflamatorii: miozite, distrofii musculare, colagenoze, boli reumatice, hepatite acute și cronice, dermatite, limfangite, laminite (nu la cai), artrite, poliartrite, periartrite, bursite, tenosinovite;
- reacții alergice: eczeme, dermatite, urticarii, conjunctivite și rinite alergice, astm, emfizem, edeme, fotosensibilizări, alergii alimentare și medicamentoase;
- cetonemie la vaci (datorită acțiunii glucoconice);
- inhibarea reacțiilor de rejecție a grefelor (datorită efectului imunosupresor). În caz de infecții bacteriene administrarea hormonilor glucocorticoizi se asociază cu chimioterapie sau antibioterapie.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în ultima perioadă de gestație (poate provoca avort).
Nu se administrează la animalele cu diabet zaharat, osteoporoză, disfuncții cardiovasculare, infecții virale și afecțiuni renale grave. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Scăderea producției de lapte, ulceratii gastrointestinale, hiperglicemie, glicozurie, diaree, polidipsie, poliurie, osteoporoză, atrofie musculară.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, suine, caprine, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează s.c., i.m., i.v. și intraarticular sau periarticular:

Cabaline, bovine: 5-15 ml produs/animal (0,02-0,06 mg dexametazonă/ kg g.c.) administrat s.c., i.m., i.v.

Viței, mânji, capre, suine: 1-2,5 ml produs/animal (0,02- 0,05 mg dexametazonă/ kg g.c.) administrat s.c., i.m., i.v.

Pisici, câini: 0,1-1 ml produs/animal (0,02-0,2 mg dexametazonă/ kg g.c.) administrat s.c., i.m., i.v.

Intraarticular:

Animale mari (cabaline, bovine, caprine, suine): 1-5 ml produs/ animal;

Animale mici (câini, pisici): 0,1-2,5 ml produs/ animal.

Pentru administrare intraarticulară se extrage aseptice, în prealabil,

o cantitate de lichid sinovial egală cu volumul de soluție injectată.

Dacă este necesar, tratamentul poate fi repetat la interval de 24-48 ore.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În cazul bolilor infecțioase, corticoterapia trebuie însoțită obligatoriu de un tratament cu antibiotice.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Nu se utilizează în ultima perioadă de gestație (poate provoca avort).

Dexametazona poate inhiba lactația.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Datorită faptului că produsul are efect imunosupresor puternic nu se recomandă efectuarea de vaccinare în perioada de tratament. A se evita administrarea concomitentă cu barbituricele și antihistaminicele.

SUPRADOZARE

Tratamentul îndelungat și dozele mărite pot provoca insuficiență suprarenală și scăderea imunității. Supradozarea poate provoca somnolență și letargie la cai.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: cabaline, bovine, caprine, suine: 28 zile.

Lapte: 7 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



FENAZON

COMPRIMATE

Dexametazonă 0,20 mg, Feniramin maleat 20,70 mg,
Biotină 0,25 mg, Metionină 0,40 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Dexametazonă	0,20 mg
Feniramin maleat	20,70 mg
Biotină	0,25 mg
Metionină	0,40 mg

Excipienți: Amidon pregelatinizat, Celuloză cristalină, Dioxid de siliciu coloidal, Acid stearic.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la câini și pisici în tratamentul dermatitelor alergice de natură diferită (hrană, ectoparaziți) și ca adjuvant în tratamentul otitelor externe (prin componentele antiinflamatoare și antihistaminică).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu diabet zaharat, ulcer, osteoporoză, gestație, glaucom, animale foarte bătrâne, afecțiuni hepatice, renale și cardiace, obstrucție a căilor biliare. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

În general, produsul este bine tolerat și nu determină reacții adverse, în condițiile în care se respectă doza recomandată.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Comprimatele se administrează pe cale orală, ca atare sau mărunțite și înglobate în hrană, în doza de 1 comprimat/ 8-10 kg g.c./ zi, timp de 3-8 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis pentru a se evita subdozarea.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Nu se administrează la animalele aflate într-o stare de întreținere necorespunzătoare.

UTILIZARE ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Nu se administrează la femelele gestante.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Atropina și substanțele din aceeași clasă, pot modifica efectul anticolinergic al feniraminului maleat. Difenilhidantoina și barbituricele grăbesc viteza de eliminare a dexametazonei din plasmă, îndeosebi prin creșterea transformării în metaboliți mult mai polari. Diminuează răspunsul anticoagulantelor cumarinice și al hipoglicemiantelor. Asociată cu diuretice care favorizează eliminarea potasiului (tiazide, furosemid, acid etacrinic) poate conduce la hipokaliemie. Metionina nu se asociază cu inhibitori de monoaminooxidază.

SUPRADOZARE

Feniraminul maleat în doze foarte mari poate avea efect halucinogen.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C. A se feri de umezeală. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 comprimate.

Cutii 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiaa Filipești S.A.

ANTIINFLAMATOARE



ANTISEPTIC



ALBASTRU DE METILEN

SOLUȚIE ORALĂ ȘI
DE UZ EXTERN

Albastru de metilen 1 g/ 100 ml



COMPOZIȚIE

100 ml soluție conțin:

Substanță activă:

Albastru de metilen 1 g

Excipient (apă distilată) q.s.ad 100 ml

ACȚIUNE:

Extern: are acțiune antiseptică moderată și de durată, penetrând țesuturile afectate, asupra căroră are efect cicatrizant și ușor analgezic. Antiseptic al aparatului urinar.

Intern: are acțiune oxidoreducătoare, determinând deblocarea hemoglobinei în caz de methemoglobinemie (prin cuplarea cu gruparea met, eliberează oxigenul, cu formarea oxihemoglobinei).

Asociat cu glucoza, favorizează oxidarea acesteia, permițând energizarea rapidă a animalelor hipodinamice.

INDICAȚII

Se recomandă în inflamații sau plăgi superficiale ale mucoaselor oculare, bucale, faringiene, laringiene, genitale, sau ale celor localizate la nivel cutanat, ulcere, arsuri, rosături, plăgi decubitale, degerături, în infecții urinare.

Produsul se recomandă pentru decontaminarea apei de băut la speciile țintă sau a apei din acvarii.

Se recomandă în hipoxii, methemoglobinemii, intoxicații cu sulfamide, nitriți, nitrați, cianuri, sulfamide.

Se recomandă în asocieri cu glucoza pentru energizarea rapidă a animalelor hipodinamice. Produsul poate fi folosit și după efectuarea detartrajului la animalele de companie, în scopul prevenirii apariției gingivitelor.

Soluția de albastru de metilen este și colorant în microbiologie.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la speciile de interes economic.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

REAȚII ADVERSE

În cazul ingestiei în cantități mari poate cauza stări de greață, diaree și vomă.

SPECII ȚINTĂ

- animale de companie (câini, pisici, porcușori de Guineea, hamsteri, chinchilla);
- păsări de ornament (păuni, fazani, porumbei, canari, peruși, papagali);
- pești de acvariu;
- animale din grădini zoologice.

MOD DE UTILIZARE

Topic - pentru aplicații locale: se folosește în plăgi și arsuri ale pielii, rosături, plăgi decubitale, degerături: soluții apoase de 0,7-1% albastru de metilen, în apă distilată.

Administrare în caz de necesitate în apa de băut: 1 ml soluție albastru de metilen la 40-50 ml de apă, timp de 2-3 zile.

Pentru decontaminarea apei de băut: 1 ml soluție albastru de metilen la 100-150 ml de apă de băut.

Per os: în gingivite, faringite și după detartraj: 1-2 ml/ animal.

La pești:

• pentru decontaminarea apei:

-0,3 ml/ 1 L apă o singură administrare;

-0,3 ml/ 1 L apă timp de 3-5 zile (prezența protozoarelor);

• în caz de intoxicație cu cianuri și nitriți: 0,3 ml/ 1 L apă timp de 3 - 5 zile.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

A nu se utiliza după data expirării produsului, marcată pe etichetă. Nu utilizați produsul dacă observați că ambalajul nu este sigilat sau prezintă semne de deteriorare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTISEPTICE



SOLUȚIE DE UZ
EXTERN



APĂ OXIGENATĂ 3%

Peroxid de hidrogen 30%
10 ml/ 100 ml



COMPOZIȚIE

100 ml soluție conține:

Substanță activă:

Peroxid de hidrogen 30%10 ml

Excipienți

Acid fosforic, apă distilată q.s.ad100 ml

INDICAȚII

Apa oxigenată este utilizată sub forma unei soluții diluate, capabile să elibereze oxigen gazos cu rol în eliminarea detritusurilor celulare ale puroiului prin spuma produsă.

Se recomandă ca adjuvant alături de tratamentul local al plăgilor datorită capacitaților sale de curățare și de asigurare a asepsiei acestora, în otite externe, precum și ca cicatrizant datorită proprietăților ei hemostatice (oprirea sângerărilor) în cursul epistaxisului.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, leporide, canide, feline și păsări (găini, curci, rațe, găște, bibilici, fazani, prepelițe, păsări de colivie).

MOD DE ADMINISTRARE

Plăgi: se aplică extern direct pe plagă.

Otită externă: aplicarea se face diluând soluția până la o concentrație de 1%.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani. A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTISEPTICE



TINCTURĂ DE IOD

SOLUȚIE UZ
EXTERN

Iod 20 mg/ml
Iodură de potasiu 30 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține:

Substanță activă:

Iod20 mg

Iodură de potasiu30 mg

Excipient (alcool etilic 50%) q.s.ad1 ml

INDICAȚII

Se recomandă ca adjuvant în tratamentul plăgilor cutanate de diferite origini: operatorii determinate de puncție, leziuni superficiale cutanate, ulcere, fistule, panarițiu, herpes, favus, actinomicoză, ca revulsiv în resorbția hematoamelor și a edemelor, ca adjuvant în plăgi atone și afecțiuni articulare.

Poate fi folosit ca adjuvant în tratamentul faringitelor și laringitelor la pisici și câini.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipient.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări, câini, pisici, animale din grădini zoologice.

INCOMPATIBILITĂȚI

Iodul este incompatibil cu acetona, deoarece formează iodacetonă, produs lacrimogen, cu alcalii, săruri de fier și mercur, săruri de alcaolizi, tiosulfat de sodiu, tanin, aminofenazonă, hipofosfați, anhidra arsenioasă, amidon, cloralhidrat, fenol.

MOD DE ADMINISTRARE

Uz extern, se aplică prin:

- tamponări, badijonări, pensulații sau pulverizări ale câmpului operator, leziunilor și ale focarelor inflamatorii;
- se realizează rubefacții cu tinctura de iod pentru maturarea abcesului sau a flegmonului în actinomicoză, urmată de deschiderea chirurgicală, drenarea și chiuretarea cavitațiilor;
- sub formă de fricțiuni și badijonări în jurul articulațiilor dureroase, al plăgilor atone sau al zonelor inflamate – ca revulsiv, după o prealabilă toaletare și tundere a zonei, de 2 – 3 ori pe zi, timp de 2 zile, apoi o dată pe zi încă 3 zile;
- badijonări externe zilnic timp de 4 – 5 zile la câini și pisici în caz de faringită și laringită.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

A se evita contactul cu mucoasele.

Tinctura de iod nu se aplică pe plăgi ci în jurul lor.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x50 ml, 100 ml, 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

ANTISEPTICE



HORMONALE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

OXITOCINĂ FP

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Oxitocină 10 UI/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție conține:

Substanță activă:

Oxitocină10 U.I.

Excipienți:

Clorobutanol5 mg

Clorură de sodiu, acid acetic glacial, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Produsul OXITOCINĂ FP este recomandat în următoarele situații:

lepe, vaci, oi, capre, scroafe, cățele, pisici:

- Eliminarea conținutului uterin patologic (retenție placentară, lohiometrită, endometrită);
- Inducerea involuției uterine la animalele cu hypo- și atonii uterine;
- Hemoragii uterine;
- Prolaps uterin;
- Inducerea fătării, dar numai după ce fătul s-a angajat în poziție eutocică.

Vaci, scroafe:

- Pentru ejecția laptelui în caz de agalaxie (în primele zile după fătare) și mame, pentru a goli cât mai complet sfertul bolnav.

Scroafe, cățele și pisici:

- Inducerea fătării (sincronizarea fătărilor la scroafe).

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la oxitocină sau la oricare din excipienții produsului. Nu se administrează în cazuri de exces de volum al fătului, distocii prin prezentări și poziții anormale, torșiune uterină, suferință fetală, toxicoze.

REAȚII ADVERSE

După injectare i.v. rapidă se poate produce hipotensiune.

SPECII ȚINTĂ

lepe, vaci, oi, capre, scroafe, cățele, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează intramuscular, subcutanat, intramural sau intravenos, astfel:

I. În administrarea intramusculară, subcutană și intramurală, dozele recomandate în funcție de greutatea corporală a animalelor sunt:

- **Vaci:** 40 – 60 U.I. s.a./ animal (4 – 6 ml produs/ animal)
- **lepe:** 30 – 40 U.I. s.a./ animal (3 – 4 ml produs/ animal)
- **Oi și capre:** 15 – 20 U.I. s.a./ animal (1,5 – 2 ml produs/ animal)
- **Scroafe:** 20 – 40 U.I. s.a./ animal (2 – 4 ml produs/ animal)
- **Cățele:** 2 – 10 U.I. s.a./ animal (0,2 – 1 ml produs/ animal)
- **Pisici:** 1 – 10 U.I. s.a./ animal (0,1 – 1 ml produs/ animal)

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

II. În administrarea intravenoasă doza recomandată se injectează lent pentru obținerea unui efect foarte rapid. Produsul va fi diluat în două volume de ser fiziologic. Dozele recomandate sunt următoarele:

- **Vaci:** 20 – 40 U.I. s.a./ animal (2 – 4 ml produs/ animal)
- **lepe:** 20 – 30 U.I. s.a./ animal (2 – 3 ml produs/ animal)
- **Scroafe:** 10 – 20 U.I. s.a./ animal (1 – 2 ml produs/ animal)
- **Oi și capre:** 5 – 10 U.I. s.a./ animal (0,5 – 1 ml produs/ animal)
- **Cățele:** 2 – 10 U.I. s.a./ animal (0,2 – 1 ml produs/ animal)
- **Pisici:** 1 – 5 U.I. s.a./ animal (0,1 – 0,5 ml produs/ animal)

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Medicamentul va fi administrat numai la indicațiile și sub supravegherea medicului veterinar. Nu se va utiliza până când cervicul nu este dilatat. Adrenalina reduce efectul oxicitinei asupra uterului sau glandei mamare. De aceea, pentru a nu speria animalul, acesta va fi conținut cu blândețe de stăpân și îngrijitor.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Oxitocina nu trebuie administrată în timpul gestației înainte de termen, ea declanșând prematur travaliul. Nu se utilizează dacă sunt prezente piometrii (infecții ale uterului) deoarece poate produce ruperea uterului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Medicamentul va fi administrat numai la indicațiile și sub supravegherea medicului veterinar. În cazul utilizării oxicitinei pentru inducerea fătării, se va ține cont ca dilatarea cervicală să se fi produs înaintea administrării oxicitinei. În caz contrar se pot produce rupțiuni uterine și chiar moartea fetusului.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Oxitocina nu trebuie administrată femelelor gestante înaintea parturii, putând declanșa prematur travaliul. Oxitocina se administrează în perioada de gestație și în cea de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se administrează concomitent cu medicamente vasoconstrictoare sau simpaticomimetice, cu aneestezice sau cu corticosteroidi. Astfel, activitatea oxicitinei este diminuată de progesteron, iar aneestezia cu ciclopropan poate crește riscul de aritmie. Administrarea simultană de medicamente simpaticomimetice poate produce hipertensiune postpartum.

SUPRADOZARE

Dozele în exces provoacă spasm miometrial, desprinderea prematură a placentei, bradicardie, aritmii și chiar moartea fătului. În caz de supradozaj există risc de hipertensiune uterină și suferință fetală ireversibilă. În caz de supradozaj tratamentul este paleativ. Nu există un antidot specific.

INCOMPATIBILITĂȚI

Oxitocina se descompune în mediu alcalin, este incompatibilă cu soluțiile de plasmă și cu warfarina sodică.

TIMP DE AȘTEPTARE

lepe, vaci, oi, capre, scroafe : Carne și organe – 0 zile. Lapte – 0 zile.

Cățele, pisici: Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Progesteron 10 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml conține:

Substanța activă:

Progesteron 10 mg

Excipienți:

Alcool benzilic 10 mg

Propilenglicol, alcool etilic, macrogol 400.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la vaci, oi, capre, cățele în prevenirea avorturilor ovulare sau embrionare cauzate de insuficiența funcțională a corpului galben sau ca urmare a unor intervenții traumatizante pe femelele gestante. De asemenea este recomandat în hemoragii uterine estrale și post-estrale la juninci și vaci, ninfomanie, proliferare patologică și hiperplazia mucoasei uterine. La ovine este indicat pentru inducerea căldurilor în contra sau extra- sezon.

CONTRAINDICAȚII

Produsul este contraindicat în hipersensibilitate la progesteron, avort incomplet, în disfuncții hepatice și insuficiență în estrogeni.

REAȚII ADVERSE

Este un medicament bine tolerat, însă excipientul uleiului folosit ca vehicul poate determina oleoame la locul injectării.

SPECII ȚINTĂ

Vaci, oi, capre, cățele

MOD DE ADMINISTRARE

La vaci și cățele:

- în tratamentul mortalității embrionare și avort habitual doza este de 5-30 mg progesteron/ animal, administrat pe cale intramusculară, în ziua 4 și 7 după montă;
- pentru evitarea avortului după intervenții chirurgicale traumatizante doza este între 5 și 100 mg progesteron/ animal, intramuscular, timp de 3 zile consecutiv, administrată imediat după intervenție;
- pentru tratamentul metroragiei de natură hormonală la cățele doza este de 2-5 mg progesteron/ animal, intramuscular 3 inoculări, din două în două zile.

La oi și capre:

- pentru inducerea căldurilor în contra și extra - sezon, doza este de 10 mg progesteron/ animal, pe cale intramusculară timp de 14 zile consecutiv.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Medicamentul va fi administrat numai la indicațiile medicului veterinar.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se administrează cu precauție în afecțiuni cardiovasculare și epilepsie, disfuncții hepatice ușoare și moderate. Tratamentul se întrerupe imediat în caz de exoftalmie, edem papilar și pierderea parțială sau completă a vederii.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație (este indicat pentru prevenirea avorturilor ovulare și embrionare) și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Barbituricele stimulează metabolismul progesteronului, cu scăderea activității acestuia.

SUPRADOZARE

Dozele în exces au acțiune antagonistă estrogenilor și ocitocinei.

INCOMPATIBILITĂȚI

Progesteronul este incompatibil cu oxidanții, cu substanțe alcaline.

TIMP DE AȘTEPTARE

Vaci, oi, capre:

Carne și organe – 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 10 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PROGESTIN

COMPRIMATE

Medroxiprogesteron acetat 5 mg



COMPOZIȚIE

1 comprimat conține:

Substanța activă:

Medroxiprogesteron acetat5 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, hidroxipropilceluloză, stearat de magneziu, talc, dioxid de siliciu coloidal.

INDICAȚII

Produsul este recomandat pentru prevenirea sau întreruperea căldurilor la cățele și pisici fără a afecta însă viitoarele gestații.

CONTRAINDICAȚII

Produsul medicinal veterinar nu se administrează animalelor impubere.

Produsul medicinal veterinar nu este recomandat animalelor aflate în următoarele situații: pro-estru, estru sau metestru, antecedente de afecțiuni genito-urinare, scurgeri vaginale anormale și persistente, nimfomanie sau perioade anormale de estru, gestație falsă, tumori mamare, animale înainte de primul estru, animale gestante, alte anomalii depistabile ale sistemului endocrin sau reproducător.

Nu se administrează animalelor diagnosticate cu hepatită, diabet, obezitate, epilepsie.

Nu se recomandă pentru animalele de la care se dorește a se obține pui.

REAȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

SPECII ȚINTĂ

Cățele, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Pentru întreruperea ciclului estral:

- **pisici** cu greutatea cuprinsă între 2,5 – 5 kg g.c.: 1 comprimat/zi, timp de 8 zile.
- **cățele** cu greutatea până la 5 kg: 2 comprimate/ zi, timp de 3 zile, după care tratamentul se continuă cu doza redusă la jumătate încă 7 zile.
- **cățele** cu greutatea peste 5 kg: 3 comprimate/zi, timp de 3 zile, după care tratamentul se continuă cu doza redusă la jumătate încă 7 zile.

Pentru prevenirea apariției căldurilor:

- **pisici** cu greutatea cuprinsă între 2,5 – 5 kg g.c.: 1/2 comprimat de 3 ori pe săptămână, timp de 4 săptămâni.
- **cățele** cu greutatea până la 10 kg: 1/2 comprimat/ zi, timp de 15 zile.
- **cățele** cu greutatea între 10 – 20 kg: 1 comprimat/ zi, timp de 15 zile.
- **cățele** cu greutatea de peste 20 kg: 2 comprimate/ zi, timp de 15 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Tratamentul nu se poate repeta decât după 6 luni. Pentru asigurarea unei doze corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se administrează în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Estrogenii diminuează efectele anticoagulantelor și hipoglicemiantelor orale. Reacțiile adverse ale estrogenilor sunt accentuate de vitamina C. Alte interacțiuni posibile: cu cloramfenicol, haloperidol, sulfamide, peniciline, hormoni tiroidieni.

INCOMPATIBILITĂȚI

Efectul anticoncepțional este diminuat de ampicilină, rifamicină, tetraciline, barbiturice. Accentuează efectele metoprololului, propranololului, diazepamului. În absența studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 comprimate.

Cutii x 2 blistere x 10 comprimate.

Cutii x 10 blistere x 10 comprimate.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Ester izopropilic al (±)
cloprostenolului 0,2 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanță activă:

Ester izopropilic al (±) cloprostenolului0,2 mg

Excipienți:

Alcool benzilic9 mg

Edetat disodic, fosfat disodic, fosfat monosodic, polisorbitat 80, clorura de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

A. Prevenirea și tratamentul unor tulburări și boli de reproducție:

La vaci și juninci – în substru (călduri liniștite), corp galben persistent, chiști ovarieni, retenție placentară și distocie, endometrite cronice, piometrite, eliminarea fătului mumificat, inducerea avortului (în gestații nedorite).

La iepe – în corp galben persistent și anestrul după fătare.

B. Biotehnologia reproducției:

La vaci și juninci – pentru sincronizarea căldurilor.

La scroafe gestante – pentru inducerea parturii, în vederea sincronizării și grupării fătărilor.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la femele gestante (cu excepția cazurilor în care este necesară inducerea avortului sau a parturii).

REAȚII ADVERSE

La vacă nu s-au semnalat reacții adverse. La iapă și scroafă pot apărea unele semne de neliniște, care dispar după 1 oră.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline (iepe), bovine (vac și juninci), porcine (scroafe).

MOD DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale intramusculară.

A. Prevenirea și tratamentul unor tulburări și boli de reproducție

În substru, după diagnosticul corpului galben persistent, administrarea se face în două variante:

1. Administrare urmată de însămănțare artificială sau montă naturală la apariția estrului; dacă acesta nu apare, se face a doua administrare la interval de 11 zile, iar la 72-96 ore de la aceasta, însămănțarea artificială sau montă naturală dublă și oarbă;
2. Fără depistarea estrului se fac două inoculări succesive, la interval de 11 zile, iar la 72-96 ore, însămănțarea artificială sau montă naturală dublă și oarbă.

În cazul corpului galben persistent după o singură administrare apare estrul și se face însămănțarea artificială sau montă naturală.

În chiști ovarieni luteinici cu pereți groși se face o singură administrare, iar în chiști cu pereți subțiri sau chiști foliculari, se provoacă în prealabil luteinizarea cu gonadoreline sau gonadotropine corionice, iar după 10-17 zile se administrează produsul.

În endometrite cronice și piometrite se practică 2 variante:

1. O administrare cu PROLIZ, care se repetă la 11 zile, apoi însămănțarea artificială sau montă naturală;

2. Asocierea cu un estrogen: ziua zero – estrogen; ziua a 4-a sau a 5-a – PROLIZ, cu repetare în ziua a 15-a sau a 16-a, urmată la 72 și 96 ore de însămănțarea artificială sau montă naturală.

Pentru întreruperea gestației nedorite administrarea se face începând cu a 7-a și până în a 150-a zi. La iepe – în corp galben persistent și anestrul după fătare administrarea se face între a 4-a și a 13-a zi a ciclului, pentru inducerea estrului.

B. În biotehnologia reproducției:

La vaci și juninci – pentru sincronizarea căldurilor produsul se administrează în 2 situații:

1. Când se cunoaște stadiul ciclului estral – administrarea se face între zilele a 5-a și a 16-a;
2. Când nu se cunoaște stadiul ciclului estral – se fac două administrări la interval de 11 zile, iar la 72 și 96 ore de la a doua administrare se face însămănțare artificială sau montă naturală dublă și oarbă.

La scroafe gestante – pentru inducerea parturii, în vederea sincronizării și grupării fătărilor – administrarea se face între a 110-a și 113-a zi de gestație, obligatoriu cu 48 ore înainte de data fătării.

Doze:

- **Vaci, juninci** – 2 ml produs/animal (0,400 mg cloprostenol);
- **Iepe și scroafe** – 1 ml produs/animal (0,200 mg cloprostenol).

Pentru prevenirea tulburărilor de reproducție administrarea se repetă la un interval de 11-14 zile; în biotehnologia reproducției se utilizează de obicei doza unică.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A nu se asocia cu hormonii gestageni (progesteron).

A nu se administra tratamentul împreună cu medicamente antiinflamatorii non-steroidiene deoarece aceste produse pot descrește sau anula efectul cloprostenolului.

Administrarea concomitentă cu oxicocina potențează efectul la nivel uterin.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Nu se utilizează în timpul gestației, cu excepția cazului în care se dorește inducerea avortului sau a parturii.

Poate fi utilizat în perioada de lactație.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2-8°C). A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 10ml.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





OTICE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

CLOROSTATIC

SOLUȚIE OTICĂ

Cloramfenicol 5 mg/ml
Dexametazonă fosfat disodic 1 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Cloramfenicol5 mg

Dexametazonă fosfat disodic1 mg

Excipienți:

Clorură de benzalconiu0,1 mg

Propilenglicol, apă distilată.

INDICAȚII

CLOROSTATIC soluție otică este indicat în tratamentul otitei externe și otitei medii supurate, produsă de germeni sensibili la acțiunea cloramfenicolului.

CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscută față de substanțele active sau oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

În general produsul este bine tolerat. Rareori pot apărea reacții adverse care să necesite întreruperea tratamentului și măsuri terapeutice speciale. Reacțiile adverse care pot să apară, mai ales după tratament îndelungat sunt arsuri, prurit, iritații, uscăciune, foliculită, erupții acnee, hipopigmentare, dermatite alergice de contact, macerarea pielii, infecții secundare și atrofierea pielii.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează la câini și pisici prin instilare locală în canalul auricular extern.

Se curăță conductul auditiv extern cu o soluție cerumenolitică.

Se instilează produsul în conductul auditiv extern și se masează ușor baza urechii, în scopul unei bune difuziuni a produsului în conductul auditiv.

Se administrează următoarele doze:

• **la câine:** 4-6 picături de 2-3 ori/ zi, timp de 5-6 zile.

• **la pisică:** 2-4 picături de 2-3 ori/ zi, timp de 5-6 zile.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se recomandă să se inspecteze și să se curețe canalul auditiv înaintea aplicării produsului. Părul și obiectele care pot obstrua sau irita urechea trebuie eliminate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Produsul trebuie administrat cu prudență pisicilor și cățeilor tineri, precum și femelelor în perioada de gestație. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriene izolate de la animale. Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Cloramfenicolul acționează antagonist cu penicilina și ampicilina influențându-le mecanismul de antibioză.

A se evita administrarea concomitentă cu produse pe baza de penicilină și ampicilină.

SUPRADOZARE

Pisicile sunt mai sensibile decât câinii în cazul supradozării produsului datorită faptului că la pisici timpul de înjumătățire al cloramfenicolului este mai mare. Reacțiile adverse care pot să apară în urma supradozării sunt: arsuri, prurit, iritații, uscăciune, foliculită, hiperticoză, erupții acnee, hipopigmentare, dermatite alergice de contact, macerarea pielii, infecții secundare și atrofierea pielii.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





DEXOGEN

Gentamicină sulfat 5 mg/g
Dexametazonă 1 mg/g
Albendazol 40 mg/g



MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

COMPOZIȚIE

1 g suspensie otică conține:

Substanțe active:

Gentamicină sulfat5 mg

Dexametazonă1 mg

Albendazol40 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat1,8 mg

Propil parahidroxibenzoat0,2 mg

Ulei de parafină, lanolină.

INDICAȚII

DEXOGEN este recomandat în tratamentul afecțiunilor auriculare de tip inflamator sau alergic, cu evoluție acută sau cronică.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Căini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează prin instilații auriculare, 4-6 picături de 2 ori pe zi, timp de 5-6 zile, după o prealabilă curățire auriculară cu soluție cerumenolitică.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

După instilarea produsului se procedează la masarea ușoară a bazei urechii.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Utilizarea simultană de alte substanțe ototoxice și/ sau nefrotactice potenează ototoxicitatea și/ sau nefrototoxicitatea gentamicinei. Administrarea simultană de blocați neuromusculari potenează blocajele neuromusculare preexistente.

SUPRADOZARE

Rareori pot apărea reacții alergice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț. A se păstra flaconul bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.



GENTOCIN OTIC

SOLUȚIE OTICĂ

Gentamicină sulfat 3 mg/g
Dexametazonă 1 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanțe active:

Gentamicină sulfat3 mg

Dexametazonă1 mg

Excipienți:

Alcool etilic, glicerină, polietilenglicol 400, apă distilată, acid acetic glacial.

INDICAȚII

GENTOCIN OTIC este indicat la câini și pisici în tratamentul otitei externe cu etiologie polimicrobiană produsă de germeni sensibili la acțiunea substanțelor active.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se curăță urechea animalului cu o soluție cerumenolitică - Otto Cleans. Se instilează soluția GENTOCIN OTIC în conductul auditiv extern și se masează ușor baza urechii, în scopul unei bune difuziuni a medicamentului în conductul auditiv. Se administrează câte 2-4 picături de 2 ori/zi timp de 5-6 zile.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata lactației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu / risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE

SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Utilizarea simultană de alte substanțe ototoxice și/ sau nefrottoxice potențează ototoxicitatea și/ sau nefrototoxicitatea gentamicinei. Administrarea simultană de blocanți neuromusculari potențează blocajele neuromusculare preexistente.

SUPRADOZARE

Rareori pot apărea reacții alergice.

INCOMPABILITĂȚI

Incompabilități în soluții cu: amfotericina B, ampicilina, benzilpenicilina, carbencilina, cefalotina, cloramfenicol, hemisuccinat, heparina, metilicina, oxacilina, vitamina B complex. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

OTICE



Ivermectină 0,03 mg/g

**COMPOZIȚIE**

1 g soluție otică conține :

Substanța activă:

Ivermectină0,03 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat2,0 mg

Propil parahidroxibenzoat1,0 mg

Glicerină, propilenglicol.

INDICAȚII

În profilaxia și tratamentul scabiei auriculare.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în tratamentul parazitozelor la animale hipersensibile. Nu se administrează ivermectină puilor sub 2 luni, animalelor convalescente sau slăbite. Nu se utilizează la rasa Collie și metișii săi (datorită efectelor secundare cu potențial toxic), rasa fiind foarte sensibilă. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se curăță urechea animalului cu o soluție cerumenolitică - Otto Cleans. Se instilează 2 – 5 picături de produs și se masează ușor baza urechii, favorizând astfel contactul direct, medicament - ectoparazit. După câteva minute se îndepărtează excesul de produs prin tamponare ușoară cu vată hidrofilă. Se administrează 4 tratamente la interval de 3 zile sau la recomandarea medicului veterinar.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- sub-dozajul, care poate fi datorat administrării greșite a produsului.
- folosirea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite. Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

Deși este în general bine tolerată, ivermectina poate cauza efecte secundare neplăcute în cazul în care doza administrată este foarte mare. Simptomele supradozării sau ale toxicității medicamentului includ: tremurături, mers nesigur, împiedicat, orbire temporară,

pupile dilatate, dezorientare, slăbiciune, lipsa poftei de mâncare, vomă, salivare abundentă, respirație îngreunată sau accelerată și apar în general la 12 ore de la administrare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



OTOSTATIC

Nistatin 10 mg/g
Neomicină sulfat 4 mg/g
Bacitracină 16 mg/g
Hidrocortizon acetat 10 mg/g



SUSPENSIE OTICĂ



COMPOZIȚIE

1 g suspensie otică conține:

Substanțe active:

Nistatin10 mg
Neomicină sulfat4 mg
Bacitracină16 mg
Hidrocortizon acetat10 mg

Excipienți:

Lanolină, ulei de parafină.

INDICAȚII

Produsul OTOSTATIC suspensie otică este indicat în tratamentul otitei externe produsă de bacteriile și fungi sensibili la nistatin, neomicină și bacitracină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate cunoscute la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Foarte rare (la mai puțin de 1 animal din 10000 animale).

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează prin instilare locală în canalul auricular extern. Doza este de 1 - 2 picături de 2 - 3 ori pe zi, timp de 7 zile, după o prealabilă curățire auriculară cu soluție cerumenolitică.

După instilarea se procedează la masarea ușoară a bazei urechii, pentru a asigura difuzarea suspensiei.

RECOMANDĂRI PENTRU ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate cauza reacții alergice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



OFTALMICE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

GENTOCIN OFTALMIC

SOLUȚIE
OFTALMICĂ

Gentamicină sulfat 5 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție oftalmică conține:

Substanță activă:

Gentamicină sulfat 5 mg

Excipienți:

Clorură de benzalconiu 0,1 mg

Clorură de sodiu, fosfat disodic, fosfat monosodic, apă distilată.

INDICAȚII

GENTOCIN OFTALMIC – soluție oftalmică este indicat în tratamentul infecțiilor oculare (conjunctivite, keratite, keratoconjunctivită, blefarite și blefarokonjunctivită) cauzate de bacterii sensibile la gentamicină, la câini și pisici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ocazional se pot produce iritații locale sau reacții alergice, în acest caz se întrerupe administrarea și se aplică tratamentul adecvat.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se instilează în sacul conjunctival 1-2 picături produs, de 2-4 ori/ zi până la vindecare. Nu se vor depăși 7-10 zile de tratament.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Utilizarea simultană de alte substanțe ototoxice și/ sau nefrotoxice potențează ototoxicitatea și/ sau nefrotoxicitatea gentamicinei.

SUPRADOZARE

Tratamentul pe timp îndelungat cu GENTOCIN OFTALMIC poate favoriza suprainfecțiile cu fungi sau alte microorganisme rezistente.

INCOMPATIBILITĂȚI

Incompatibilități în soluții cu: amfotericina B, ampicilina, benzilpenicilina, carbencilina, cefalotina, cloramfenicol, hemisuccinat de sodiu, heparină.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Gentamicină sulfat 5 mg/ml
Dexametazonă fosfat disodic 1 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție oftalmică conține:

Substanțe active:

Gentamicină sulfat5 mg
Dexametazonă fosfat disodic1 mg

Excipienți:

Clorură de benzalconiu0,2 mg
Citrat de sodiu, edetat disodic, apă distilată.

INDICAȚII

GENTOCIN PLUS este indicat la câini și pisici în tratamentul infecțiilor oculare (conjunctivite, cheratite, cheratoconjunctivită, blefarite și blefaroconjunctivită) cauzate de bacterii sensibile la gentamicină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele care prezintă ulcere corneene și la cele cu glaucom. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Ocazional se pot produce iritații locale sau reacții alergice. În acest caz se întrerupe administrarea și se aplică tratamentul adecvat.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

GENTOCIN PLUS se administrează prin instilarea în sacul conjunctival a câte 1-2 picături de produs, de 2-4 ori pe zi, până la vindecare. Nu se vor depăși 7-10 zile de tratament.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Nu există.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Utilizarea simultană de alte substanțe ototoxice și/ sau nefrotoxice potenează ototoxicitatea și/ sau nefrotoxicitatea gentamicinei.

SUPRADOZARE

Tratamentul pe timp îndelungat poate determina creșterea presiunii intraoculare, poate provoca apariția cataractei subcapsulare posterioare sau a glaucomului. Corticosteroizii sau antibioticele în tratament de lungă durată pot favoriza suprainfecțiile cu fungi sau alte microorganisme rezistente.

În concentrații crescute aplicarea locală a corticosteroizilor poate inhiba epitelizarea corneei.

INCOMPATIBILITĂȚI

Incompatibilități în soluții cu: amfotericina B, ampicilina, benzilpenicilina, carbencilina, cefalotina, cloramfenicol, hemisuccinat de sodiu, heparina.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



OPTI - CLOR

SOLUȚIE
OFTALMICĂ

Cloramfenicol 1 g/100ml



COMPOZIȚIE

100 ml soluție conține:

Substanță activă:

Cloramfenicol1 g

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat0,030 g

Propil parahidroxibenzoat0,010 g

Acid boric, tetraborat de sodiu, propilenglicol, apă purificată.

INDICAȚII

OPTI - CLOR, soluție oftalmică este indicat în tratamentul trahomului, conjunctivitei granuloase, keratoconjunctivitei epidermice, conjunctivitei cu incluzii sau în alte infecții oculare superficiale produse de germeni sensibili la acțiunea cloramfenicolului, la câini și pisici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au constatat la dozele recomandate. La unele animale tratate pot apărea reacții de hipersensibilitate la cloramfenicol, de exemplu: senzație de arsură, urticarie sau dermatite de contact. Tratamentul trebuie întrerupt în caz de apariție a reacțiilor alergice.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează prin instilare în sacul conjunctival câte 2-3 picături de 3 ori pe zi, timp de 5-7 zile.

SUPRADOZARE

În caz de supradozare, după tratament îndelungat cu cloramfenicol au fost raportate cazuri rare de hipoplazie medulară osoasă.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 7,5 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 g unguent conține:

Substanțe active:

Cloramfenicol20 mg

Vitamina A15000 UI

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat0,5 mg

Propil parahidroxibenzoat0,1 mg

Lanolină, vaselină albă, ulei de parafină, propilenglicol.

INDICAȚII

Produsul este indicat în tratamentul conjunctivitei granuloase, keratoconjunctivitei epidermice, conjunctivitei cu incluzii, ulcerelor corneene sau în alte infecții oculare superficiale produse de germeni sensibili la acțiunea cloramfenicolului.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Posibile reacții alergice, locale sau sistemice.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se introduce în sacul conjunctival inferior de cel puțin 4 ori pe zi (sau la intervale de 3 ore în primele 48 ore) o cantitate mică de unguent oftalmic. Tratamentul durează 5-7 zile. Se continuă 2 zile după ce ochiul are un aspect normal.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Cloramfenicolul acționează antagonist cu penicilina și ampicilina, influențându-le mecanismul de antibioză.

SUPRADOZARE

După un tratament îndelungat cu cloramfenicol, au fost raportate cazuri rare de hipoplazie medulară osoasă.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se feri de îngheț. A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe tub.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 4 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





SISTEMUL NERVOS



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ 25%

Cafeină 125 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Cafeină 125 mg

Excipienți

Benzoat de sodiu..... 125 mg

Apă pentru injectabile.

INDICAȚII

Produsul este recomandat în intoxicații alimentare și medicamentoase, stări de șoc, colaps vascular periferic, stări sепremice, septicemii, piemii, după fătări laborioase, distonii, pneumonii, bronhopneumonii, peritonite, boli infecțioase și parazitare.

CONTRAINDICAȚII

Produsul nu se va utiliza în stări de agitație, boli cardiace (tahicardie, miocardite) și în intoxicații cu stricnină. Nu se utilizează pentru trezirea din narcoză. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Administрат subcutanat uneori poate cauza reacții tisulare locale. Rareori administrarea produsului determină ușoară stare de agitație și diureză crescută.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale subcutanată în următoarele doze: Cabaline și bovine adulte: 8-20 ml produs/zi, fracționat în mai multe reprize (o repriză de maxim 1-3 ml);

Vitei, ovine, caprine și suine: 1-5 ml produs/zi fracționat în mai multe reprize (o repriză de maxim 1-3 ml);

Câini, pisici: 1-2 ml produs/zi, fracționat în mai multe reprize (o repriză de maxim 0,5-1 ml).

În colaps și intoxicații la cabaline și bovine adulte produsul se injectează intravenos în doză de 10-25 ml, diluat în 10-25 ml soluție de ser fiziologic sau glucoză.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În cazul administrării i.v. a produsului, injectarea se va face foarte lent.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Trebuie evitată administrarea concomitentă cu: chinolone, estrogeni, isoxuprină, methoxalen, maxiletin, procarbazină. Se administrează cu prudență la animalele tratate cu: fenitoină, nicotină, betablocanți, teofilină.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce neliniște (stări de agitație), tahicardie, vertij, tremor al extremităților, tulburări de vedere și de auz și în extremis, stop cardiac.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor. A se păstra în ambalajul original. A se feri de lumina directă.

SOLUȚIE
INJECTABILĂ



PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Acepromazină maleat 10 mg

**COMPOZIȚIE**

1 comprimat conține:

Substanța activă:

Acepromazină maleat10 mg

Excipienți:

Metabisulfid de sodiu1 mg

Talc, stearat de magneziu, acid stearic, celuloză microcristalină, lactoză monohidrat, dioxid de siliciu coloidal.

INDICAȚII

Se recomandă la câini și pisici în:

- tulburări de comportament;
- prevenirea stresului de îmbarcare (transport auto, avion);
- intervenții de mică chirurgie, ca preanestezic;
- controlul stărilor de nervozitate;
- pregătirea animalelor retive în vederea examinării clinice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu disfuncții hepatice, cardiace și renale. Nu se administrează la câinii din rasa Boxer care prezintă sensibilitate la efectele hipotensive și bradicardice ale acepromazinei maleat. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Efectele secundare cele mai frecvente ale acepromazinei sunt cele cardiace (hipotensiune, bradicardie), manifestate îndeosebi la câini. Ocazional, după administrarea produsului, animalele pot prezenta simptome contradictorii de agresivitate sau stimulare a sistemului nervos central.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Administrarea se face pe cale orală, în următoarele doze:

- **Câini:** 1 – 2 comprimate/10 kg g.c.;
- **Pisici:** 1 – 2 comprimate/ 5 kg g.c..

Pentru prevenirea răului de transport doza se administrează cu 15 – 30 minute înainte de îmbarcare.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului. Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Câinii din rasa Terrier pot prezenta rezistență.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

În cazul intervențiilor chirurgicale, animalele tratate în prealabil cu acepromazină vor primi doze mai scăzute de anestezice generale.

A se administra cu prudență la animalele cu zgârzi antiparazitare.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se asociază cu produse antiparazitare organofosforice, inclusiv zgârzi antiparazitare.

Nu se va administra concomitent cu agenți antidepressivi ai sistemului nervos central (barbiturice, narcotice etc.) deoarece poate accentua starea depresivă.

Nu se administrează simultan cu chinidina (poate conduce la efecte secundare cumulative asupra sistemului cardiac), cu propranololul (poate provoca creșteri ale concentrației sanguine pentru ambele medicamente) și cu epinefrina (cauzează vasodilatație și creșterea ritmului cardiac).

Nu se utilizează în combinație cu procaină clorhidrat, deoarece aceasta intensifică activitatea acepromazinei.

Produsele antiidiareice și antiacide pot cauza reducerea absorbției gastrointestinale a acepromazinei administrată pe cale orală.

Acepromazina încetinește metabolismul fenitoiniei, în cazul utilizării lor simultane.

Diazepamul și glicopirolatul sunt incompatibile cu acepromazina.

INCOMPATIBILITĂȚI

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna sau vederea copiilor. A se proteja de lumină. A se păstra în ambalajul original, bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutii x 2 blistere x 10 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



SEDAM SOLUȚIE INJECTABILĂ

Acepromazină maleat 10 mg/ml



SOLUȚIE INJECTABILĂ



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Acepromazină maleat10 mg

Excipienți:

Metabisulfid de sodiu1 mg

Clorură de sodiu, citrat de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

SEDAM este indicat la câini și pisici în următoarele situații:

- liniștirea animalelor în vederea unor intervenții de diagnostic și terapeutice (deschidere de abcese, injecții, puncții), având efect relaxant asupra musculaturii netede;
- premedicația narcozei sau a anesteziei locale;
- prevenirea și combaterea stărilor de șoc post-operator;
- calmarea durerilor și a colicilor de diferite etiologii;
- tratamentul unor comportări anormale (agresivitate, etc);
- adjuvant în neoplazii și dermatoze pruriginoase;
- stări neurotoxice grave.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în stări de leucopenie.

Nu se utilizează la animale care prezintă hipotermie, disfuncții hepatice, cardiace și renale grave. Nu se utilizează la câinii din rasa Boxer care prezintă sensibilitate la efectele hipotensive și bradicardice ale acepromazinei maleat. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Produsul este bine tolerat, în general. Cele mai frecvente reacții adverse ale administrării acepromazinei sunt cele cardiace (hipotensiune, bradicardie), manifestate îndeosebi la câini. Ocazional, după administrarea produsului, animalele pot prezenta reacții alergice sau simptome contradictorii de agresivitate ori stimulare a sistemului nervos central.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale intramusculară sau intravenoasă (lent) 0,02-0,03 ml produs / kg g.c. (0,2 - 0,3 mg acepromazină maleat / kg g.c.), o singură administrare.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea intravenoasă trebuie efectuată lent.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Câinii din rasa Terrier pot prezenta rezistență. Acepromazina poate accelera leșinul la rasele de câini brahicefalice. Rasele mari de câini sunt în mod special sensibile la acepromazina și, de aceea, la aceste rase trebuie utilizată doza minimă posibilă.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

În cazul intervențiilor chirurgicale, animalele tratate în prealabil cu acepromazină vor primi doze mai scăzute de anestezice generale. A se administra cu prudență la animalele cu zgărzi antiparazitare.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

A se evita asocierea cu medicamente care deprimă funcția măduvei osoase hematogene, ca: fenilbutazona, cloramfenicol,

metiltiouracil, citostatice. A nu se utiliza în asociere cu produse ectoparazitare organofosforice (inclusiv zgărzi). A nu se utiliza în combinație cu procaină clorhidrat, deoarece aceasta intensifică activitatea acepromazinei. A nu se administra concomitent cu agenți antidepressivi ai SNC (barbiturice, narcotice etc), deoarece pot accentua starea depresivă. A nu se administra simultan cu chinidina (poate conduce la efecte secundare cumulate asupra sistemului cardiac), cu propranololul (poate provoca creșteri ale concentrației sanguine pentru ambele medicamente) și cu epinefrina (cauzează vasodilatație și creșterea ritmului cardiac). Acepromazina încetinește metabolismul fenitoiniei, în cazul utilizării lor simultane.

SUPRADOZARE

Supradozarea produsului poate duce la stop cardio-respirator.

INCOMPATIBILITĂȚI

Studiile au demonstrat că diazepamul și glicopirrolatul sunt incompatibile cu acepromazina.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Ketamin (sub formă de clorhidrat) 100 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Ketamină (sub formă clorhidrat) 100 mg

Excipienți:

Clorură de benzalconiu 0,11 mg

Apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

VETASED se recomandă în anestezia de scurtă durată, pentru efectuarea de examene clinice la animalele retive și pentru diagnosticul Röntgen. Pentru potențarea analgeziei și narcozei în anestezia combinată se utilizează în intervenții chirurgicale (ovariectomie, castrări, cezariene, chirurgia ochiului și a urechii, extracții dentare), prevenirea stresului de conținție și transport.

CONTRAINDICAȚII

Se va evita administrarea produsului la animalele cu glaucom, cardiopatii decompensate, insuficiență renală gravă sau hepatică și hipertensiune.

REAȚII ADVERSE

Rar pot apărea tulburări respiratorii, hipertensiune, convulsii, tremurături musculare, vomă, în special după injectarea rapidă a produsului pe cale intravenoasă.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

VETASED se administrează intramuscular sau intravenos în funcție de specie și greutatea corporală.

După injectare efectul se instalează rapid în 30-60 secunde (administrare i.v.) sau în 3-5 minute (după administrare i.m.). Durata anesteziei este de aproximativ 15-30 minute, trezirea completă având loc în 30-60 minute. Prolungirea anesteziei se face prin repetarea dozei.

Pentru prevenirea hipersalivației se recomandă premedicație cu atropină. Pentru cabaline, câini și pisici premedicația este obligatorie. De asemenea la cabaline, câini și pisici se face premedicație cu xilazină deoarece reduce efectele adverse ale ketaminei care constau în apariția unor stări de excitație.

După 10 minute de la administrarea xilazinei se poate injecta ketamina. Premedicația se poate face și cu SEDAM (acepromazină) în doze corespunzătoare.

Dozele recomandate pentru ketamină sunt următoarele:

Cabaline	IV: 1 - 2,5 mg ketamină/ kg g.c.; 0,01 - 0,025 ml VETASED/ kg
	IM: 8 - 12 mg ketamină /kg g.c.; 0,08 - 0,12 ml VETASED/ kg
Bovine	IV: 5 mg ketamină/ kg g.c.; 0,05 ml VETASED/ kg
	IM: 15 mg ketamină/kg g.c.; 0,15 ml VETASED/ kg

Ovine și caprine	IV: 2 - 5 mg ketamină/kg g.c.; 0,02 - 0,05 ml VETASED/ kg
	IM: 10 - 20 mg ketamină/kg g.c.; 0,1 - 0,2 ml VETASED/ kg
Suine	IV: 5 mg ketamină/kg g.c.; 0,05 ml VETASED/ kg
	IM: 15 - 20 mg ketamină/kg g.c.; 0,15 - 0,2 ml VETASED/ kg
Câini	IV: 5 mg ketamină/kg g.c.; 0,05 ml VETASED/ kg
	M: 5 - 20 mg ketamină/kg g.c.; 0,05 - 0,2 ml VETASED/ kg
Pisici	IV: 5 mg ketamină/kg g.c.; 0,05 ml VETASED/ kg
	IM: 15 - 20 mg ketamină/kg g.c.; 0,15 - 0,2 ml VETASED/ kg

Dozele recomandate pentru anestezia combinată sunt următoarele:

Cabaline:

• 0,5 mg xilazină/kg g.c. intramuscular

• 0,004 - 0,01 mg atropină/ kg g.c. intramuscular

Câini:

• 1 - 2 mg xilazină/ kg g.c. intramuscular sau subcutanat

• 0,05 - 0,1 mg atropină/ kg g.c. intramuscular

Pisici:

• 0,5 mg xilazină/kg g.c. subcutanat

• 0,1 mg atropină/ kg g.c. intramuscular

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea intravenoasă trebuie efectuată lent.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Administrarea ketaminei poate cauza inconștiență fără dispariția reflexelor, intensifică ușor ritmul cardiac și are efect neglijabil asupra respirației. Reflexele laringelui și ale traheei rămân în general neafectate.

SUPRADOZARE

În caz de supradozare sau administrare rapidă a ketaminei poate să apară o depresie respiratorie, situație în care se va recurge la ventilație mecanică.

INCOMPATIBILITĂȚI

Ketamina este chimic incompatibilă cu barbituricele, de aceea ele nu se vor amesteca în aceeași seringă.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura camerei (15 - 25°C). A se proteja de lumina directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

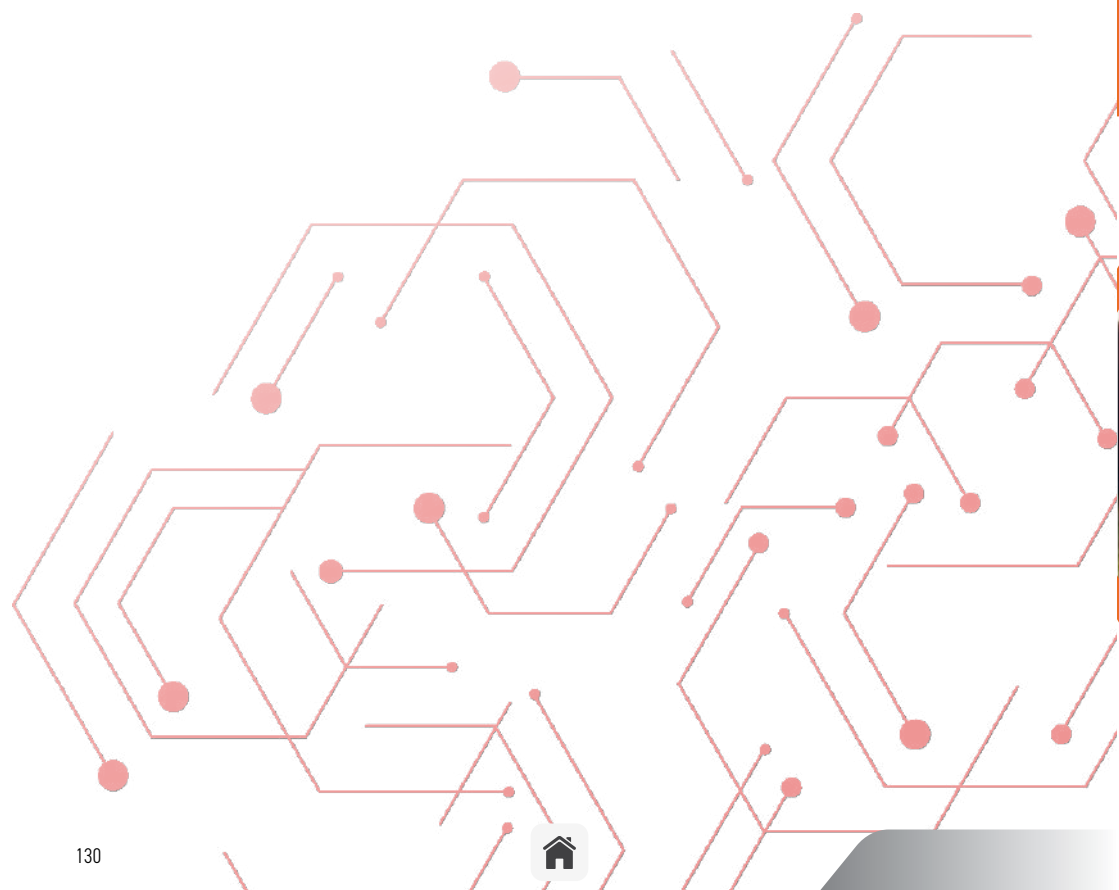
MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





VITAMINE ȘI MINERALE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

BOROGLUCONAT DE CALCIU 38%

Gluconat de calciu 380 mg/ml

Acid boric 65 mg/ml

Clorură de magneziu hexahidrat 60 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Gluconat de calciu380,0 mg

Acid boric65,0 mg

Clorură de magneziu hexahidrat60,0 mg

Excipienți:

Metabisulfid de sodiu0,5 mg

Eдетat disodic, apă distilată pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Se recomandă la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici și nutrii în tratamentul:

- Parezelor și paraplegiilor ante și post partum;
- Hipocalcemiei, tetaniei, alergiilor, toxicozelor, tulburărilor metabolice, intoxicațiilor, rahitismului, osteomalaciei, acetonuriei, stărilor hemoragice, anemiei, ateropatiilor.

Se administrează după accidente post-vaccinale, distocii, avorturi, prolaps vaginal și uterin, operații cezariene, enteropatii la animale slăbite, tahicardice sau cu aritmii cardiace, în tulburări ale spermatogenezei.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului.

REAȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici, nutrii.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se poate administra intravenos, intramuscular sau subcutanat (în mai multe puncte), singur sau în asociere cu vitaminele A, C și complex B în următoarele doze:

- Cabaline, bovine: 20 - 30 ml produs/ 100 kg g.c., timp de 1 - 3 zile, după caz.
- Vițeii, ovine, caprine și porcine: 10 - 30 ml produs subcutanat, zilnic sau o dată la 2 - 3 zile, în mai multe reprize.
- Purcei, câini, pisici și nutrii: 1 - 2 ml produs subcutanat, zilnic sau o dată la 2 - 3 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Administrarea produsului pe cale intravenoasă se face lent, numai după ce produsul este adus la temperatura organismului. Injectarea intravenoasă se întrerupe imediat dacă apar vărsături, sudorații, sau tremurături musculare.

Locurile de injectare subcutanată trebuie masate cu blândețe.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Gluconatul de calciu nu se administrează împreună cu digoxina (Lanatoxid, Lanoxocaps), antiacide care conțin calciu sau aluminiu, alte suplimente de calciu, calcitriol sau suplimente cu vitamina D, antibiotice ca tetraciclina, doxiciclina, minociclina sau oxitetraciclina.

SUPRADOZARE

Simptomele supradozării includ: greață, vomă, pierderea apetitului, constipație, confuzie, stare de prostrație, comă.

SOLUȚIE
INJECTABILĂ



INCOMPATIBILITĂȚI

Gluconatul de calciu este incompatibil în soluție cu emulsiile uleioase intravenoase, cu amfotericina B, cefamandol naftat, cefalotina sodică, dobutamina clorhidrat, metilprednisolon sucinat de sodiu și metoclopramid clorhidrat.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 500 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





FIER DEXTRAN 20%

Fier (III) (sub formă de complex al hidroxidului de fier cu dextran) 200 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Fier (III) (sub formă de complex al hidroxidului de fier dextran)
.....200 mg

Excipienți:

Fenol5 mg
Clorura de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Profilaxia și tratamentul anemiei feriprive în toate formele, post hemoragică consecutiv helmintozelor, bolilor infecțioase și septicemiilor post-partum, precum și în bolile hemoragipare.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează parenteral la animalele născute cu deficiență în vitamina E și seleniu. Produsul nu se va utiliza pentru administrare intravenoasă, deoarece poate produce flebită. Nu se administrează la animale cu afecțiuni renale. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

La locul administrării poate să apară impregnație pigmentară cutanată.

SPECII ȚINTĂ

Vițeii, miei, iezi, purcei

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular în 1-2 puncte separate în următoarele doze, în funcție de specia animalului:

• Vițeii:

Profilactic: 2-4 ml produs /animal în prima săptămână de viață.
Curativ: 3-6 ml produs/animal (se administrează două zile consecutiv în cantitatea maximă de 3 ml/zi).

• Miei, iezi:

Profilactic: 0,5 ml produs / animal la 2-4 zile de la naștere.
Curativ: 1 ml produs/ animal.

• Purcei:

Profilactic: 0,5 - 1 ml produs/ animal la 2 - 4 zile de la naștere.
Curativ : 1 ml produs/ animal.

În cazul unor semne clinice de anemie se poate administra și o a doua doză, în a treia sau a patra săptămână de viață.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu sunt necesare.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Se va evita administrarea de alopurinol animalelor cărora li se administrează fier deoarece acesta inhibă xantinoxidaza, agentul de mobilizare al fierului din ficat. S-au depistat depozite de ioni Fe- în ficat ca urmare a acestei acțiuni. Micșorează absorbția pe cale orală a tetraciclinelor cu care formează complecși insolubili neresorbabili în tractul gastrointestinal. Cloramfenicolul își poate încetini reacția la administrarea fierului.

SUPRADOZARE

Administrarea unor doze foarte mari poate provoca: sideroze, intoxicații cu hipotemie, stare de șoc și moarte.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



GLUCOZĂ FP 33%

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Glucoză (sub formă monohidrat) 330 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Glucoză (sub formă monohidrat)330 mg

Excipienți:

Clorură de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini și pisici pentru alimentația parenterală și ca vehicul pentru administrarea altor medicamente în intoxicații, sapremii, distocii, acetonemie, hepatite, miocardite, șoc traumatic, convalescență la animale slăbite, epuizate, în hipoglicemii, hemoragii.

Produsul produce vasodilatație renală și diureză, se utilizează ca excitant al miocardului și ca antitoxic.

CONTRAINDICAȚII

Nu se asociază în transfuzia de sânge, putând provoca hemoliză și coagulare. Nu se administrează la animale cu insuficiență renală gravă sau diabet. Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Inocularea rapidă poate produce tremurături musculare. Infuziile de produs în spațiul perivenos pot produce abcese și necroze locale.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini și pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale strict intravenoasă, lent, în funcție de greutatea corporală, în doze de:

- 60 - 400 ml/ zi la cabaline și bovine;
- 30 - 120 ml/ zi la viței, mânji, ovine, caprine și suine;
- 7 - 30 ml/ zi la câine și pisică.

La ovine, caprine, suine, câini și pisici produsul se poate inocula și pe cale subcutanată sau intraperitoneală după o prealabilă diluare cu apă distilată sau ser fiziologic, sterile, până la concentrația de 5% (izotonă). Înainte de injectarea pe cale intravenoasă, produsul se încălzește la 35 - 37°C. Tratamentul poate fi repetat după 24 ore. Dacă este necesar se administrează cu aport suplimentar de potasiu și insulină.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea produsului trebuie efectuată lent.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

La animalele deshidratate, produsul se utilizează numai după diluare cu apă distilată sau ser fiziologic steril, până la concentrația de 5% (izotonă). Dacă produsul ajunge în spațiul perivenos, se recomandă badijonarea locală cu tinctură de iod.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

Supradozarea glucozei poate conduce la hiperglicemie și glicozurie.

TIMP DE AȘTEPTARE

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine:

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

Câini și pisici: Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, în locuri uscate, protejate de lumină, la o temperatură sub 25°C.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Vitamina A (Retinol palmitat)	15.000 U.I.
Vitamina D3 (Colecalfiferol)	1.100 U.I.
Vitamina E (all-rac- α -Tocoferil acetat)	20 mg
Vitamina B1 (Tiamină clorhidrat)	10 mg
Vitamina B2 (Riboflavină sodiu fosfat)	7 mg
Vitamina B3 (Nicotinamidă)	35 mg
Vitamina B6 (Piridoxină clorhidrat)	3,5 mg
Vitamina B12 (Cianocobalamină)	0,05 mg
Vitamina B5 (D-pantenol)	25 mg

Excipienți:

Clorobutanol	5 mg
Butilhidroxianisol	0,2 mg
Polisorbat 80, apă pentru preparate injectabile.	

INDICAȚII

MULTI-VITA-VET este indicat la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, în tratamentul deficiențelor de vitamine: deficit de creștere și dezvoltare la tineret, tulburări de reproducție, anemie, anorexie, rahitism, distrofiile musculare.

MULTI-VITA-VET este indicat la câini și pisici în prevenirea și tratamentul deficiențelor de vitamine: deficit de creștere și dezvoltare la tineret, tulburări de reproducție, anemie, anorexie, rahitism, distrofiile musculare.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele de la care se obțin produse alimentare cu aport adecvat de vitamina A din cauza posibilității de acumulare în țesuturile comestibile.

REAȚII ADVERSE

În cazuri rare, pot să apară reacții alergice, inclusiv reacții anafilactice. În cazul unui șoc anafilactic se impune injectarea intramusculară cu adrenalină sau injectarea intravenoasă de glucocorticoizi.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

MULTI-VITA-VET, soluție injectabilă se administrează strict pe cale intramusculară, timp de 7 - 10 zile consecutiv, după cum urmează:

- Cabaline, bovine: 10 - 15 ml produs/animal
- Viței, mânji, ovine, caprine, porcine: 5 - 10 ml produs/animal
- Miei, iezi: 3 - 5 ml produs/animal
- Purcei până la 10 kg : 0,5 - 2 ml produs/animal
- Purcei până la 50 kg : 2 - 4 ml produs/animal

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Acest medicament de uz veterinar nu trebuie administrat pe cale subcutanată la speciile de la care se obțin produse alimentare.

La speciile de la care se obțin produse alimentare, acest medicament de uz veterinar trebuie administrat o singură dată, conform schemei de tratament, iar doza recomandată nu trebuie depășită.

MULTI-VITA-VET, soluție injectabilă se administrează pe cale intramusculară sau subcutanată, timp de 7 - 10 zile consecutiv, după cum urmează:

- Câini până la 10 kg : 0,5 - 2 ml produs/animal.
- Câini peste 10 kg : 2 - 4 ml produs/animal.
- Pisici: 0,5 - 1 ml produs/animal.

Tratamentul poate fi repetat după 10 - 14 zile.

Pentru a asigura o doză corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație.

SUPRADOZARE

Administrarea unor doze mărite la câini poate determina reacții alergice. De obicei acestea dispar spontan. Se vor respecta dozele recomandate.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

- Bovine: 182 zile;
 - Porcine: 166 zile;
 - Cabaline: 182 zile;
 - Ovine: 166 zile;
 - Caprine: 166 zile.
- Lapte: 120 ore (5 zile).

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



REHIDRAVIT

SOLUȚIE
INJECTABILĂ



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Acetat de sodiu trihidrat	5,00 mg
Clorură de sodiu	7,00 mg
Clorură de calciu dihidrat	0,99 mg
Clorură de potasiu	0,365 mg
Clorură de magneziu hexahidrat	0,64 mg
Cafeină	0,375 mg
Glucoză monohidrat	50,00 mg
Riboflavină (Vitamina B2)	0,02 mg
Clorhidrat de piridoxină (Vitamina B6)	0,50 mg
Inozitol	0,50 mg
Nicotinamidă (Vitamina PP)	0,10 mg

Excipienți:

Benzoat de sodiu	0,375 mg
Polivinilpirolidonă, apă pentru preparate injectabile.	

INDICAȚII

REHIDRAVIT este indicat pentru refacerea volemiei și a echilibrului hidro-electrolitic, precum și pentru susținerea funcțiilor vitale la mânji, viței, miei, porcei, câini și pisici în stări de deshidratare consecutive diareelor, vomismentelor, hemoragiilor de orice natură; intoxicații, stări de șoc, stres de transport; în completarea medicației antiinfecțioase.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Mânji, viței, miei, porcei, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

REHIDRAVIT se administrează pe cale subcutanată, intraperitoneală sau intravenoasă.

Dozele recomandate pentru o administrare sunt:

- Mânji, viței: 200-400 ml produs/ animal;
- Miei, porcei: 20-40 ml produs/ animal;
- Câini, pisici: 5 ml produs/ kg g.c.

În funcție de gradul de deshidratare, tratamentul poate fi repetat în aceeași zi sau/ și în zilele următoare, cu schimbarea locului de inoculare, până la redresarea animalului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de administrare, produsul trebuie adus la temperatura de 35-37°C.

Inocularea pe cale subcutanată trebuie făcută în mai multe puncte (40-60 ml produs într-un punct), în funcție de specia și talia animalului. Inocularea intravenoasă trebuie să fie făcută foarte încet, picătură cu picătură (perfuzii).

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

În deshidratările severe, însoțite de acidoză metabolică, terapia cu REHIDRAVIT trebuie precedată de tratament specific (administrare de soluții bicarbonatate).

SUPRADOZARE

În unele cazuri, depășirea dozelor prescrise poate produce neliniște, tahicardie, vertij, tremor al extremităților, tulburări de vedere și de auz și în extremis, stop cardiac.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 250 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Vitamina E 50 mg/ml
Selenit de sodiu pentahidrat 0,5 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Vitamina E (α-Tocoferil acetat)50 mg

Selenit de sodiu pentahidrat0,5 mg

Excipienți:

Alcool benzilic20 mg

Propilenglicol, Alcool N-Butilic, Tween 80, Apă pentru injectabile.

INDICAȚII

Produsul se utilizează în prevenirea și tratamentul miodistrofiei scheletice și cardiace la viței, miei, iezi și purcei (în special la fătările timpurii), a hepatizei porcelor, tulburărilor de creștere la tineretul animal, tulburărilor de reproducție la vaci, scroafe, oi și capre (profilaxia retenției placentare, creșterea fecundității) și în tulburări de creștere la păsări (găini și curci).

CONTRAINDICAȚII

Produsul nu se supradozează deoarece seleniul în cantități mari devine foarte toxic.

REAȚII ADVERSE

Unele animale, mai sensibile, pot prezenta o reacție edematoasă în punctul de inoculare, dacă nu se realizează o injecție intramusculară profundă sau nu se respectă regulile de aseptie. De asemenea, la locul de injecție poate apărea hipertermie.

SPECII ȚINTĂ

Viței, miei, iezi, vaci gestante, scroafe gestante, oi gestante, capre gestante, porcei, păsări (găini și curci)

MOD DE ADMINISTRARE

Soluția injectabilă de SEL-E-VIT se inoculează subcutanat sau intramuscular, în doze variabile, în funcție de specie și greutatea corporală, cu repetare la 2 săptămâni, în funcție de caz, astfel:

- La viței: preventiv se administrează 4–8 ml, iar curativ 8–16 ml.
- La miei și iezi: preventiv se administrează 0,5–1 ml, iar curativ 2 ml.
- La vacile gestante: se administrează 50 ml cu 3 săptămâni înainte de fătare, pentru a preveni miodistrofia vițelilor nou-născuți.
- La scroafele gestante: se administrează 6–10 ml cu 2–3 săptămâni înainte de fătare, pentru a preveni miodistrofia porcelor nou-născuți.
- La oile și caprele gestante: se administrează 5–6 ml cu 2–3 săptămâni înainte de fătare, pentru a preveni miodistrofia la miei și iezi nou-născuți.
- La porcei: preventiv se administrează 1 ml, iar curativ 2 ml.
- La păsări: se administrează numai intramuscular preventiv 0,05 ml/kg g.c., iar curativ 0,1 ml/kg g.c..

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

A nu se administra pe cale intravenoasă.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Dozele uzuale sunt în general bine tolerate. Alimentația hipoproteică, afecțiunile renale și hepatice măresc susceptibilitatea animalelor față de dozele terapeutice de seleniu.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Se utilizează în perioada de gestație și lactație. Studiile efectuate au evidențiat că administrarea produsului SEL-E-VIT în dozele recomandate nu produce reacții adverse la animalele aflate în perioada de gestație sau lactație. Este recomandată administrarea produsului la scroafele și vacile gestante, cu 2–3 săptămâni înainte de fătare, pentru prevenirea miodistrofiei porcelor și vițelilor nou-născuți.

Se utilizează în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Vitamina E asigură împreună cu seleniul buna funcționare a peptidei glutatone, de aceea insuficiența vitaminei E poate reduce capacitatea de asimilare a seleniului.

SUPRADOZARE

În cazul administrării unei supradoze, animalele pot prezenta slăbiciune, apatie, aspirarea blăni, alopecie, afecțiunea copitelor, distrofe musculară, atrofia inimii, ciroza hepatică și anemie.

ANTIDOTUL în cazul intoxicației accidentale este reprezentat de cafeina administrată pe cale subcutanată și hiposulfid de sodiu 20% administrat pe cale intravenoasă, în dozele uzuale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

Ouă: 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină.

A nu se refigera. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



SULFAT DE MAGNEZIU FP

Sulfat de magneziu heptahidrat 1000 mg/g



COMPOZIȚIE

1 g produs conține:

Substanța activă:

Sulfat de magneziu heptahidrat 1 g

Excipienți: Produsul nu conține excipienți.

INDICAȚII

În tratamentul constipației acute, a indigestiilor prin supraîncărcare, a intoxicațiilor și a edemelor (în asociație cu o medicație specifică) la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine și câini.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu vârsta înaintată, la cele deshidratate precum și la animalele cu insuficiență renală. Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă.

REAȚII ADVERSE

În mod normal 20% din magneziu este absorbit în mod sistemic și eliminat prin rinichi. Dacă absorbția este excesivă sau eliminarea prin rinichi este insuficientă, atunci se poate produce o hipermagnezemie și poate apărea o alcaloză metabolică.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală în breuvaje, de obicei o singură doză, după prepararea unei soluții saline de sulfat de magneziu în proporție de 1 parte sulfat de magneziu și 5 părți apă de băut, astfel:

- Cabaline: 200 - 500 g produs diluat/ animal;
- Bovine: 400 - 800 g produs diluat/ animal;
- Ovine, caprine: 40 - 100 g produs diluat/ animal;
- Porcine: 25 - 50 g produs diluat/ animal;
- Câini: 10 - 25 g produs diluat/ animal.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Animalele aflate sub tratament vor fi alimentate cu cantități suficiente de apă, pentru a preveni deshidratarea.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Se poate utiliza în perioada de gestație sau lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Purgativele saline pe cale orală pot influența absorbția altor medicamente luate simultan, datorită micșorării duratei tranzitului intestinal în general. Diminuează acțiunea fierului, tetraciclinelor, streptomisinei. Efectele depresive ale ionului de magneziu pot fi ușor antagonizate prin administrarea intravenoasă de săruri de calciu (clorură sau gluconat de calciu).

SUPRADOZARE

În caz de supradozare sau de alimentare cu prea puțină apă de băut, poate apărea o eliminare masivă de lichide, ceea ce conduce la deshidratarea organismului. Aceasta poate fi prevenită prin alimentarea cu cantități suficiente de apă. Dacă se depășesc dozele recomandate la bovine sau dacă animalul suferă de afecțiuni intestinale și renale (absorbție prea intensă, eliminare prea înceată) pot apărea: decubit, apatie, lipsa reflexelor (cu excepția reflexului palpebral și cel corneean), hipotermie, Bradipnee cu respirație profundă (uneori sfârșituri), parametrii cardiaci fiind în schimb în limite normale.



PULBERE PENTRU
ADMINISTRAREA
ÎN APA DE BĂUT



INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se vor administra concomitent medicamente pe bază de tetraciline sau fier. În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, bine închis, ferit de acțiunea directă a luminii, în locuri uscate, la temperaturi sub 25°C.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g, 1 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





VITAMINA AD3E

Vitamina A 100.000 U.I./ml
Vitamina D3 10.000 U.I./ml
Vitamina E 50 U.I./ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Vitamina A (Retinol palmitat)	100.000 U.I.
Vitamina D3 (Colecalciferol)	10.000 U.I.
Vitamina E (α-Tocoferil acetat)	50 U.I.

Excipienți:

Alcool benzilic	25 mg
Fenol	5 mg

Ulei de floarea soarelui neutralizat.

INDICAȚII

Produsul este recomandat la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, iepuri de reproducție, câini și pisici. Produsul se poate utiliza în terapia de susținere a animalelor convalescente sau cu tulburări ale metabolismului mineral, lipidic și glucidic. În asocieri cu alte produse farmaceutice se poate utiliza în combaterea unor boli infecțioase și parazitare. Produsul se poate utiliza ca stimulator al creșterii la toate speciile de animale, precum și pentru îmbunătățirea prolificității la efectivele matcă.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, iepuri de reproducție, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

VITAMINA AD3E se administrează strict pe cale intramusculară, în funcție de greutatea corporală, în următoarele doze la speciile de la care se obțin produse alimentare:

Cabaline, bovine: 10 - 12,5 ml soluție/animal;

Vițeii, mânji, porci: 2 - 5 ml soluție/animal;

Tineret porcine: 2 - 4 ml soluție/animal;

Ovine, caprine: 1,5 - 2,5 ml soluție/animal;

Miei, iezi, porci sugari, iepuri reproducție: 0,5-1 ml soluție/animal.

Acest medicament de uz veterinar nu trebuie administrat pe cale subcutanată la speciile de la care se obțin produse alimentare.

La speciile de la care se obțin produse alimentare, acest medicament de uz veterinar trebuie administrat o singură dată, iar doza recomandată nu trebuie depășită.

VITAMINA AD3E se administrează strict pe cale intramusculară sau subcutanată, în funcție de greutatea corporală, în următoarele doze:

• **Câini, pisici:** 1-2 ml soluție/animal.

Dacă este necesar, dozele pot fi repetate după 3 săptămâni.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi administrat în perioada de gestație și lactație.

SUPRADOZARE

Administrat în doze mari sau timp îndelungat, produsul poate induce fenomene toxice, care se manifestă prin colorația pielii și mucoaselor, anemie și leucopenie, hipertrofia splinei și ficatului.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 252 zile;

Porcine: 215 zile;

Cabaline: 252 zile;

Ovine: 187 zile;

Caprine: 187 zile;

Iepuri: 56 zile.

Lapte: 120 ore (5 zile).

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



VITAMINA B1+B6

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Clorhidrat de tiamină 30 mg/ml
Clorhidrat de piridoxină 20 mg/ml



COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanțe active:

Clorhidrat de tiamină (Vitamina B1)30 mg

Clorhidrat de piridoxină (Vitamina B6)20 mg

Excipienți:

Metabisulfid de sodiu 1,5 mg

Clorură de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini în:

• Stările de hipovitaminoză B, convalescență, malabsorbție, intoxicații, insuficiență hepatică.

• Tulburări ale sistemului nervos: nevrite, polinevrite, pareze, paralizii.

• Pareza prestomacelor, stări reumatismale, miopatii, mialgii.

• Intoxicații, acetonemie, dermatoze, edeme de origine cardiacă, alergii.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Dozele mari, administrate pe o perioadă îndelungată, pot determina apariția unor fenomene alergice, stări de nervozitate, amețeli, dureri gastrice, vărsături, vasodilatație periferică și tulburări de respirație. În aceste cazuri se întrerupe administrarea produsului.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale subcutanată sau intramusculară, în următoarele doze:

• **Cabaline și bovine:** adulte = 5 - 10 ml/ zi, tineret= 2 - 5 ml/ zi;

• **Ovine, caprine, suine:** adulte = 2 - 5 ml/ zi, tineret= 1 - 2 ml/ zi;

• **Câini:** 1 - 2 ml/ zi.

Durata tratamentului este de 3 - 4 zile, până la dispariția simptomelor.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Vitamina B1+B6 soluție injectabilă se administrează intramuscular sau subcutanat. Modul de administrare subcutanat se recomandă la animalele cu sensibilitate la tiamină.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Nu există precauții speciale la utilizarea vitaminelor B1 și B6 în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Administrarea de doze mari de VITAMINA B1+B6 poate interfera cu metabolismul celorlalte vitamine din grupul B. Datorită acțiunii sale de activare a dopacarboksilazei în țesutul periferic al creierului, piridoxina reduce sau anihilează acțiunea antiparkinsoniană a levodopei. Piridoxina mărește eliminarea nitrofurantoinii aproape la dublu. Piridoxina poate influența stabilitatea pantotenatului de calciu datorită faptului că are un pH de stabilitate diferit. Se va evita această asociere. Vitamina B1 este sinergică cu vitamina C, administrarea de vitamină B1 diminuează necesitățile de vitamină C.

SUPRADOZARE

Atât în cazul clorhidratului de tiamină cât și în cazul clorhidratului de piridoxină s-a constatat că efectele letale apar la doze de cel puțin 1000 de ori mai mari (pe cale intravenoasă) față de necesarul zilnic.

INCOMPATIBILITĂȚI

Clorhidratul de tiamină este incompatibil cu oxidanți, reducători, ioduri, carbonați, acetati, fosfat de sodiu, borax, clorură mercurică. Se formează precipitate cu iodul, acidul tanic, citratul de fier amoniacal. Este degradat de riboflavină, penicilină, ionii de cupru. Este incompatibil cu soluții alcaline (fenobarbital sodic, sulfamide sodice, citrat de sodiu, hidrogenocarbonat de sodiu, trometamol), cu alcaloizi bază solubili; cu soluții de zaharuri (glucoză, lactoză), cu alcoolul, gelatina. Glicerolul în concentrație de peste 70% produce degradarea tiaminei. Este incompatibil cu acizi și săruri acide cu excepția acidului benzoic și a acidului salicilic. Descompune cianocobalamina proporțional cu concentrația în vitamina B1 numai la lumină. Degradarea crește când pH-ul mediului se abate de la limitele 4,5 - 6,5. Clorhidratul de piridoxină este incompatibil cu substanțe alcaline; la pH peste 5,0 soluțiile încep să se coloreze. Este inactivat de oxidanți.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumină. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Acid ascorbic (Vitamina C) 100 mg

Excipienți:

Metabisulfid de sodiu 1,2 mg

Carbonat de sodiu, edetat disodic, apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici și păsări (găină, curcă, găscă, rață, porumbel) în: stări hemoragice, toxice, diverse leziuni postoperatorii și ca tratament de completare în bolile infecțioase și metabolice.

CONTRAINDICAȚII

Nu se cunoște.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări (găină, curcă, găscă, rață, porumbel).

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul VITAMINA C FP 10% soluție injectabilă se administrează pe cale intravenoasă, în următoarele doze zilnice:

- La **cabaline și bovine adulte**: 5 - 100 ml/ zi (0,5 - 10 g acid ascorbic/ zi). În cetonemia vacilor se pot administra până la 200 ml produs/ zi (20 g acid ascorbic/ zi).

- La **ovine, caprine, suine și tineretul animalelor mari**: 2 - 10 ml/ zi (0,2 - 1 g acid ascorbic/ zi).

- La **câini și pisici**: 0,5 - 2,5 ml/ zi (0,05 - 1,0 g acid ascorbic/ zi) în funcție de greutatea animalelor.

- La **păsări**: 0,1 - 0,5 ml/ zi (0,01 - 0,05 g acid ascorbic/ zi). Administrarea se face lent. Tratamentul poate fi repetat zilnic, timp de 2 - 4 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea produsului se face cu seringi și ace sterile, iar locul inoculării se dezinfectează cu alcool. Administrarea pe cale intravenoasă se face lent.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu există precauții speciale la utilizarea vitaminei C în perioada de gestație și lactație sau în perioada de ouat.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Doze mari de vitamina C produc acidifierea urinei, favorizează eliminarea renală a unor medicamente (ex. mexiletin, chinidină) și reduc eficiența unor medicamente antimicrobiene în urină (ex. aminoglicozide, eritromicină). Vitamina C poate acționa sinergic cu deferoxamina în îndepărtarea fierului, dar în realitate poate influența creșterea toxicității fierului în țesut, în special în mușchiul cardiac. Se va utiliza cu grijă, în special la animalele cu boli cardiace. Vitamina C inactivează cianocobalamina. Asociată cu pantotenatul de calciu are loc inactivarea uneia din componente în funcție de pH-ul produsului

(pH-ul de stabilitate al componentelor diferă). Asociat cu tetraciclina la pH = 4,5 are loc scăderea activității acesteia cu 1,4% după 8 ore; 15,6% după 12 ore; 20,1% după o zi de la administrare.

Nu se va asocia cu p-aminosalicilatul de sodiu, nici cu unele sulfamide (risic de cristalurie prin acidifierea urinei). Datorită caracterului acid influențează absorbția gastrointestinală a unor medicamente. Inactivează penicilina G cu formare de acid penicilic.

SUPRADOZARE

Doze foarte mari de vitamina C pot determina diaree și urolitiază.

INCOMPATIBILITĂȚI

Acidul ascorbic este incompatibil cu sărurile de fier (III) cu care formează ascorbatul feros (utilizat ca antianemic). Cu nicotinamida la pH = 3,8 formează un complex 1:1, care de asemenea are activitate fiziologică. Soluția acidă 1% poate descompune carbonații, sărurile amidelor acide, salicilații, benzoații, teobrominatul și salicilatul de sodiu, formându-se precipitate (acid salicilic, acid benzoic, teobromină) sau degajare de dioxid de carbon. Cu penicilina G formează acid penicilic. Pre luat în muclagii cu vâscozitate mare, distrugerea sa este accelerată. Decolorează albastrul de metilen la leucobază. Reduce soluția Fehling chiar la rece. Se va evita contactul cu metalele.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură sub 25°C. A se proteja de lumina directă și îngheț. A se păstra în ambalajul original bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

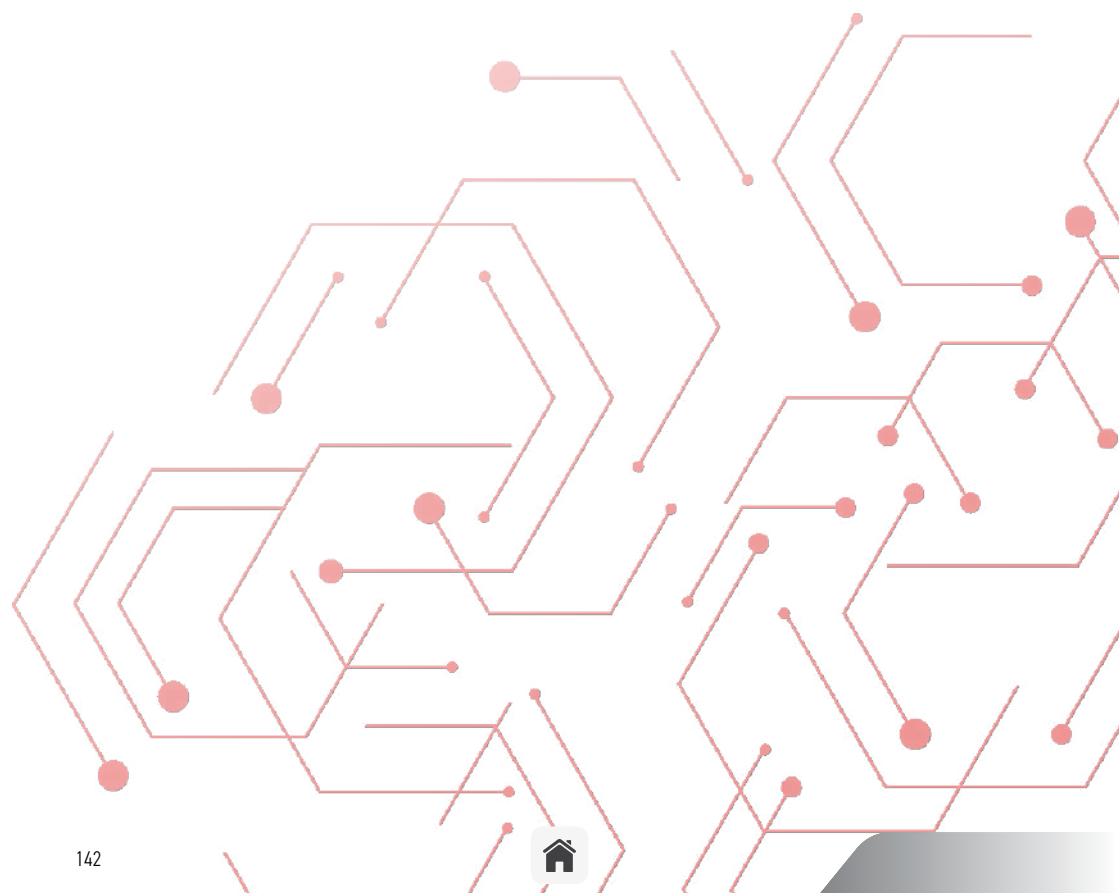
MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





**FURAJE
COMPLEMENTARE,
PREAMESTECURI
ȘI ADITIVI**



ACIDIFIANT

PREAMESTEC



Instrucțiuni de utilizare:

Căini ouătoare și pui de carne (broiler).

Se diluează în apa de băut cu o rată de includere de 0,5-1 ml / 1 L apă.

Administrarea de Acidifiant în apa de băut se poate realiza începând cu prima săptămână de viață.

Diluarea în apa de băut se va face înainte de administrare și se va consuma în aceeași zi.

Specificație:

Pentru un ml de produs:

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel preamestec	Unitate
Aromatizant				
2b08004	Acid lactic	Acid lactic	60	mg
Conservant				
1k236	Acid formic	Acid formic	310	mg
1a280	Acid propionic	Acid propionic	35	mg
1k330	Acid citric	Acid citric	10	mg
Substanță suport				
Apă purificată			0.585	ml

Avertismente/Contraindicații

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Adăugați întotdeauna acidul în apă astfel: se măsoară cantitatea de apă necesară apoi se încorporează lent cantitatea specifică de Acidifiant în apă.

Utilizarea simultană a diferiților acizi organici sau a sărurilor acestora este contraindicată atunci când unul sau mai mulți dintre ei sunt utilizați la sau aproape de maximul conținut permis.

Condițiile de depozitare și stabilitate:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Stabilitate la tratament termic:

A nu se supune la tratamente termice.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, x 1000 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI





AMYNO TONIK

FURAJ
COMPLEMENTAR

pentru porumbei



CREȘTE PERFORMANȚA

Adjuvant în:

- Refacerea echilibrului hidric și mineral.
- Susținerea efortului muscular.

AMYNO TONIK are o compoziție bogată în vitamine din complexul B, electroliți, aminoacizi și glucoză. AMYNO TONIK poate fi un bun adjuvant în perioada competițională, pentru susținerea organismului în recuperarea de după zbor, în perioada de reproducție și de ouat, pe perioada năpărtirii și de asemenea contribuie și la o funcționare optimă a sistemului imunitar.

CONSTITUENȚI ANALITICI:

Proteină brută < 1%
Fibră brută < 1%
Grăsimi brute < 0,7%
Umiditate - 78%
Fosfor - 0,01%
Cloruri - 0,23 %
Calciu - 0,25 mg/ ml
Magneziu - 0,02 mg/ ml
Potasiu - 0, 5 mg/ ml
Sodiu - 0,07 mg/ ml

COMPOZIȚIE:

Apă, dextroză, clorură de calciu, clorură de potasiu, clorură de magneziu.

Aditivi (per ml):

Vitamine: vitamina C 10 mg, vitamina B2 0,9 mcg, vitamina B3 1,5 mg, D-pantenol 0,05 mg, vitamina B12 0.004 mcg, L-carnitină 10 mg.

Aminoacizi: L-arginină 0,025mg, L-lizină 0,04 mg, L-metionină 0,01 mg, L-triptofan 0,01 mg, L-treonină 0,02 mg.

Aromatizanți: L-valină 0,05 mg.

Conservanți: Sorbat de potasiu, acid citric.

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g

MOD DE ADMINISTRARE:

A se agita înainte de utilizare. Produsul AMYNO TONIK se administrează în apa de băut:

- 20 ml produs/ 1 l apă timp de 4-5 zile pe săptămână.

Apa trebuie să fie consumată în ziua preparării, de aceea se va recurge la o însetare prealabilă a porumbeilor timp de 2-3 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 250 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI





Artro-Protect HA susține sănătatea sistemului articular.

Condroitină	250 mg
Glucosamină	250 mg
Extract de <i>Boswellia serrata</i>	50 mg

Compoziție (per comprimat 1,37 g):

Sulfat de condroitină 250 mg, sulfat de glucosamină 250 mg, pudră de scoică (*Perna canaliculus*) 100 mg, cartilaj de rechin 100 mg, stearat de magneziu 60 mg, pudră de algă verde (*Chlorella pyrenoidosa*) 50 mg, ulei de pește 50 mg, talc 50 mg, hidroxipropil celuloză 47 mg, gluconat de magneziu 20 mg, hialuronat de sodiu 10 mg.

Aditivi:

Produse naturale – definite botanic: extract de *Boswellia serrata* 50 mg, extract de gheara diavolului (*Harpagophytum procumbens*) 20 mg, extract urzică (*Urtica dioica*) 10 mg

Antioxidant: Ascorbat de calciu 20 mg.

Agenti antiaglomeranți: Dioxid de siliciu coloidal (E551b) 77 mg.

Agent de îngroșare: Celuloză microcristalină, Carboximetilceluloză.

MICROBIOLOGIC

Salmonella lipsă în 25 g.

Artro-Protect HA este potrivit căteilor în creștere, cătelelor gestante și în lactație, căinilor activi precum și căinilor seniori.

Comprimatele conțin un amestec de condroitină (250 mg/cp) și glucosamină (250 mg/cp) ce contribuie la menținerea vâscozității optime a lichidului sinovial și accentuează rolul condroprotector. Acestea contribuie la sinteza glicozaminoglicanilor și proteoglicanilor cu rol de susținere a integrității cartilajului articular.

Complexul condroitină-glucosamină este completat de pudra de scoică (*Perna canaliculus*) ce contribuie la susținerea și menținerea mobilității articulare.

Cartilajul de rechin și hialuronatul de sodiu contribuie la menținerea sănătății țesutului cartilajinos.

Extractele de *Boswellia serrata*, *Harpagophytum procumbens* și *Urtica dioica* au proprietăți antioxidante, contribuind la reducerea stresului oxidativ și îmbunătățirea funcției locomotorii. Acizii grași din uleiul de pește contribuie la susținerea funcției locomotorii.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, încorporat în hrană sau administrare directă, de 2 ori pe zi, cantitatea recomandată fiind după cum urmează:

- Căței în creștere (de la 6 săptămâni): 1 cp /10 kg/ zi. Produsul se administrează începând cu vârsta de 6 săptămâni până la 6 - 10 luni.
- Câini adulți: 1 cp/la 10 kg/ de 2 ori /zi timp de 4 luni, administrarea se repetă de 2 ori pe an.
- Cătele gestante/ în lactație: 2 cp /zi / fiecare 10 kg, timp 3 luni, începând cu ultima lună de gestație și continuând 2 luni după fătare.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 60 comprimate

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



CALCI VITA

pentru porumbei



FURAJ
COMPLEMENTAR



CALCI VITA este recomandat pentru un aport suplimentar de calciu și minerale în perioada de reproducție, ouat și ca adjuvant în perioada de creștere a tineretului pentru formarea scheletului. **CALCI VITA** contribuie la susținerea imunității organismului, precum și la protejarea epitelilor și penajului.

Conținuturi analitice:

Proteină brută - 3%
Fibră brută - < 1%
Grăsimi brute - < 0,7 %
Cenușă brută - 1,6 %
Umiditate - 8,8 %
Calciu - 5,4 mg/g
Potasiu - 0,4 mg/g
Sodiu - 0,2 mg/g
Magneziu - 0,4 mg/g

COMPOZIȚIE:

Dextroză, pidolat de calciu, citrat de magneziu, gluconat de potasiu, citrat trisodic dihidrat.

Aditivi (per gram):

Vitamine: vitamina C 40 mg, vitamina B2 1,2 mg, vitamina B12 0,2 mcg, calciu D-pantotenat 10 mg.

Oligoelemente: fier (sub formă de chelat feros al hidratului de glicină 3b108) 0,4 mg, mangan (sub formă de sulfat de mangan monohidrat 3b503) 0,32 mg, cupru (sub formă de sulfat de cupru pentahidrat 3b405) 0,26 mg.

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

Mod de administrare: Se administrează pe cale orală diluat în apa de băut sau încorporat în furaj:

- pe tot parcursul anului: la tineret, porumbei de reproducție: 5 g/ 1 L apă (o linguriță dozatoare/ 2 L apă) timp de 3 zile consecutiv;
- pe perioada de iarnă: se adaugă în hrană de 2 ori pe săptămână 5 g/ 1 kg furaj (o linguriță dozatoare/ 2 kg furaj);
- în perioada de convalescență: 5 g/ 1 L apă (o linguriță dozatoare/ 2 L apă) timp de 5 zile consecutiv.

Furajul complementar se diluează în apa de băut chiar înainte de administrare.

Depozitare:

A se păstra la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de îngheț și lumină directă.

MOD DE PREZENTARE

Cutii x 150 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI



FURAJ
COMPLEMENTAR



DROJDIE DE BERE

pentru pentru bovine, suine și păsări (găini)



Drojdia de bere este sursă bogată de aminoacizi, vitamine din grupul B și minerale.

Produsul nu conține organisme modificate genetic.

Bovine - Optimizează digestibilitatea rației, susține producția de lapte (cantitativ și calitativ). Prebioticele conținute contribuie la menținerea pH-ului ruminal în limite fiziologice.

Suine - Contribuie la optimizarea ratei de conversie a furajului și susține sporul de creștere. Îmbunătățește metabolismul intestinal. Susține imunitatea în perioadele de stres.

Păsări (găini) - Crește apetitul susținând astfel sporul de creștere. Îmbunătățește digestia și absorbția nutrienților în tractul digestiv. Susține performanța productivă. Contribuie la susținerea sistemului imunitar.

CONSTITUENȚI ANALITICI

Umiditate (max) 12 %

Proteină brută (min) 35%

Fibre neprelucrate (min) 4 %

Grăsimi și uleiuri neprelucrate (min) 8 %

Cenușă brută (max) 5 %

Lizină (max) 2,51 %

Metionină (max) 0,63 %

Calciu (max) 4001 mg/ kg

Sodiu (max) 169 mg/ kg

Fosfor (max) 0,68 %

Magneziu (max) 2344 mg/ kg

MICROBIOLOGIC

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE

Amestec de borhot furajer 60% și drojdie de bere inactivată (*Saccharomyces cerevisiae*) 40%.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Bovine tineret - 6-12%

Bovine adult - 12-20%

Porci grași: până la 6%

Porci reproducție și purcei: până la 4%

Păsări (găini): până la 2-6 %

MOD DE PREZENTARE

Pungi X 1,5kg ; 3Kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI



ELECTRO-MIN

FURAJ
COMPLEMENTAR
MINERAL

pentru porumbei



- Recuperare rapidă
- Susține masa musculară
- Susține metabolismul energetic
- Reduce oboseala

Datorită compoziției sale bogate în minerale, electroliți, aminoacizi și vitamine din grupul B, ELECTRO - MIN poate fi folosit ca adjuvant pentru susținerea metabolismului energetic, în timpul și după cursă, în perioadele de antrenament, în perioadele de creștere a puilor cât și în perioadele de stres, însoțite de perturbarea creșterii și scăderea imunității. ELECTRO - MIN se recomandă a fi utilizat înainte de zbor, deoarece aminoacizii din compoziție contribuie la susținerea metabolismului muscular în timpul zborului. Administrarea după competiție contribuie la recuperare rapidă a porumbeilor. Vitaminele din grupul B susțin metabolismul aminoacidic și susțin tineretul în perioadele de creștere. Aminoacizii și mineralele din ELECTRO - MIN pot fi un bun adjuvant în perioada de reproducție, în cea de hrănire a puilor prin îmbunătățirea calității „laptelui de porumbel”, cât și pentru perioada de creștere.

ELECTRO - MIN se poate folosi ca adjuvant în perioadele de stres cauzat de antrenamente, transport către cursă sau factorii de mediu din timpul cursei.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 14%

Fibră brută - 3%

Grăsimi brute - 3%

Cenușă brută - 54%

Calciu - 3 mg/g

Magneziu - 7,5 mg/g

Sodiu - 170 mg/g

Fosfor - 0,5 mg/g

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

Compoziție:

Clorură de sodiu, citrat trisodic, gluconat de potasiu, clorură de calciu, citrat de magneziu, lactoză.

Aditivi (per gram):

Vitamine: vitamina B1 1 mg, riboflavină 0,5 mg, niacinamidă 1 mg, vitamina B6 (Clorhidrat de piridoxină) 1 mg, calciu D-pantotemat 80 mg, L-carnitină 14 mg

Oligoelemente: Zinc (sub formă de sulfat de zinc heptahidrat 3b604) 6,8 mg.

Aromatizanți: L-alanină 11 mg, L-cisteină 0,35 mg, L-fenilalanină 2,5 mg, L-valină 3 mg, L-leucină 4 mg, L-histidină 0,75 mg, Glicină (2b17034) 30 mg.

Aminoacizi: Arginină 10 mg, L-lizină 5 mg, L-metionină 2,5 mg, L-triptofan 0,5 mg, L-treonină 2,5 mg, L-isoleucină 2 mg.

Agente antiaglomeranți: Dioxid de siliciu coloidal.

Conservanți: Propionat de calciu.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:

Produsul ELECTRO - MIN se administrează pe cale orală, prin dizolvare în apa de băut sau prin încorporare în furaj, timp de 5-10 zile.

• 10 g pulbere/ 1 L apă de băut (1 linguriță dozatoare rasă/ 1 L apă);
sau



• 20 g pulbere/ 1 kg hrană (2 lingurițe dozatoare rase/ 1 kg hrană).
Pe perioada competițiilor se administrează zilnic, dimineața și seara, iar în ziua competiției cu 2 ore înaintea startului, în apa de băut.

MOD DE PREZENTARE

Cuții x 12 picuri x 20 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



FURAJ
COMPLEMENTAR
PENTRU PURCEI



FIER DEXTRAN PASTĂ ORALĂ



Fier dextran pastă orală este destinat purceilor neînțărcați, în prima și a doua săptămână de viață, pentru compensarea carenței de fier postnatale.

Vitamina C contribuie la o mai bună asimilare a fierului. Malțul și melasa sunt surse de energie ușor disponibilă pentru purcei în primele zile de viață, iar drojdia de bere este un prebiotic ce contribuie la susținerea sistemului digestiv al purceilor după fătare.

Constituenți analitici:

Umiditate - 35 %

Proteine brute - 4,8%

Fibre brute - 2,15 %

Grăsimi brute - 6,6%

Cenușă brută - 9 %

Calciu - 0,2 mg/ g

Magneziu - 2,6 mg/ g

Potasiu - 3,4 mg/ g

Sodiu - 2,4 mg/ g

Fosfor - 0,65 mg/ g

Lizină - 0,05 %

Metionină - 0,07 %

Zaharide totale, calculate ca zaharoza < 0.14 g/ 100 g

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

Compoziție:

Glicerină, apă, drojdie de bere, sirop de malț, stearat de magneziu, lecitină, melasă.

Aditivi (per g de pastă):

Vitamine: Vitamina C (3a300) 8,3 mg.

Oligoelemente: Fier (sub formă de sulfat de fier dextran - 3b110) 42 mg.

Agent de îngroșare: Carboximetilceluloză (E466).

Conservant: Sorbat de potasiu (1k202).

Instrucțiuni de utilizare:

Pasta este ambalată în seringi de plastic cu gradajii în ml pe pistonul seringii.

Pentru administrare:

- îndepărtați protecția din vârful seringii dozatoare;
- poziționați roțița în așa fel încât să vizualizați între roțița și seringă cantitatea necesară;
- introduceți vârful seringii în gura purcelului - la colțul gurii și apăsați ușor și cu atenție pe piston până ce cantitatea setată ajunge în gura purcelului.

Pasta de administrează individual, fiecărui purcel în parte, în cantitate de 2 ml/ kg greutate corporală:

- o dată în prima săptămână de viață - de preferat în primele 48 de ore de viață;
 - administrarea se repetă o dată în a doua săptămână de viață.
- 1 ml este echivalent cu minim 0.95 g

Avertismente/Contraindicații:

Furajul complementar nu trebuie administrat purceilor cu deficit de vitamine E și/sau seleniu.

Se va evita utilizarea concomitentă a altor compuși ai fierului în perioada de administrare (primele 2 săptămâni de viață) a produsului Fier Dextran pastă orală.

Produsul se poate administra până la vârsta de maxim 3 săptămâni. După administrarea produsului, timp de 24 de ore, fecalele pot avea o culoare închisă.

A se utiliza în maxim zile de la deschidere.

MOD DE PREZENTARE

Seringă de plastic cu gradajii în ml: 30g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI





COMPOZIȚIE

100 g pastă conțin:

Substanță activă:

Vaselină	47,0 g
Lecitină	2,0 g
Ulei de pește	2,0 g
Vitamina E acetat	0,0027 g
Benzoat de sodiu	0,5 g

Excipienți:

Miere, melasă, esență caramel.

ACȚIUNE

Vaselina din compoziția produsului LAXAVET acționează ca un laxativ prin lubrifierea materiilor fecale și a mucoasei intestinale. De asemenea produce creșterea cantității materiilor fecale și scade timpul tranzitului intestinal.

INDICAȚII

Laxativ - în constipații acute și cronice, precum și pentru prevenirea acestora.

Lubrifant - pentru eliminarea ghemelor de păr formate în tubul digestiv la pisici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează cu alte laxative.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se administrează pe cale orală.

Pentru a stimula interesul animalului se aplică o cantitate mică de LAXAVET pe nas sau direct în cavitatea bucală a acestuia.

Palatabilitatea extrem de ridicată a produsului LAXAVET determină animalul să îl consume ulterior cu plăcere.

Pisici:

- pentru eliminarea ghemelor de păr: 1/2 - 1 linguriță timp de 2 - 3 zile, apoi 1/4 - 1/2 linguriță de 2 - 3 ori pe săptămână;
- laxativ: 1/4 - 1/2 linguriță de 2 - 3 ori pe săptămână.

Câini:

- laxativ: 1/2 - 1 linguriță de 2 - 3 ori pe săptămână.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra tubul bine închis.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe tub.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 40 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



FURAJ
COMPLEMENTAR
PENTRU CĂINI



LOYALIS SISTEM URINAR



L-metionina este un aminoacid esențial care susține menținerea unui pH urinar acid, contribuind astfel la reducerea formării cristalelor de struvit și la dizolvarea mai ușoară a cristalelor deja existente. **Merișorul** (*Vaccinium macrocarpon*) deține proprietăți antioxidante benefice pentru sistemul urinar, este bine cunoscută capacitatea acestuia de a menține sănătatea și integritatea pereților tractului urinar.

Ațiunea sinergică dintre metionină, merișor și vitamina C promovează menținerea unui pH urinar optim disocierii cristalelor de struviți.

Conținuturi analitice

Proteine brute - 17%

Fibre brute - < 1%

Grăsimi brute - 2%

Cenușă brută - 11.5%

Compoziție:

Lactoză, talc, merișor (50 mg/ cpr), dextroză, acid stearic.

Aditivi: (per comprimat)

Aminoacizi: L-metionină 200 mg.

Vitamine: Vitamina C 4 mg.

Agenți de îngroșare: Celuloză microcristalină, Carboximetilceluloză.

Agenți antiaglomeranți: Dioxid de siliciu coloidal.

Aromatizanți: Aromă de carne.

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

MOD DE ADMINISTRARE:

Se administrează 1 comprimat/ 10 kg greutate corporală/ 1-2 ori/zi.

Suplimentarea cu L-Metionină, trebuie să ia în considerare toți aminoacizii esențiali și condiționali, pentru a evita dezechilibrele.

Apa trebuie să fie disponibilă în permanență.

DEPOZITARE:

A se păstra la temperaturi mai mici de 25°C, în ambalajul original, ferit de lumină și îngheț.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI



LOYALIS CALM



FURAJ
COMPLEMENTAR
PENTRU CĂINI



Loyalis CALM este conceput special pentru a susține calmul și echilibrul comportamental al câinelui. Passiflora este cunoscută datorită capacității sale de a reduce agitația și a promova relaxarea fără a provoca somnolență. Valeriana contribuie la îmbunătățirea și susținerea stării de bine în situații stresante. L-triptofanul este un aminoacid esențial ce joacă un rol crucial în producerea serotoninei, suplimentarea cu acesta poate contribui la reducerea agresivității și îmbunătățirea stării generale a câinelui. L-arginina poate contribui la reducerea efectelor stresului la nivelul creierului. Zincul este un mineral esențial care susține funcționarea sistemului nervos și poate contribui la menținerea unui comportament echilibrat.

Produsul CALM nu provoacă sedare, ci mai degrabă promovează o stare naturală de calm și relaxare și susține un comportament echilibrat.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 23 %

Fibră brută - 7 %

Grăsimi brute - 2 %

Cenușă brută - 11 %

Magneziu - 411 µg/cp

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

Compoziție:

Lactoză, talc, aromă de carne, dextroză, stearat de magneziu, acid stearic.

Aditivi (per comprimat 600 mg):

Produse naturale - definite botanic: passiflora (*Passiflora incarnata* extract standardizat) 50 mg, valeriană (*Valeriana officinalis* extract standardizat) 50 mg.

Vitamine: vitamina B6 300 µg, vitamina B12 60 µg.

Oligoelemente: zinc (sub formă de oxid de zinc -3b603) 0,95 mg.

Aminoacizi: l-triptofan 200 mg, l-arginină 1,3 mg.

Agenți antiaglomeranți: dioxid de siliciu coloidal.

Agent de îngroșare: celuloză microcristalină.

MOD DE ADMINISTRARE:

Loyalis CALM se administrează pe cale orală, individual, ca atare sau prin încorporare în hrană după o prealabilă măruntire.

Pentru câinii adulți cu fond anxios: 1 comprimat/ 15 kg pe zi.

Administrarea zilnică se recomandă în aceeași perioadă a zilei.

În cazul anticipării unor evenimente stresante, pentru rezultate optime, administrați cu 30-60 de minute înainte de eveniment (transport, furtuni, artificii etc.).

Respectați recomandările medicului veterinar.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII:

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se feri de umiditate.

A se feri de lumină directă.

Nu depășiți cantitatea recomandată.

Nu utilizați la animalele gestante sau care alăptează fără sfatul medicului veterinar.

Nu utilizați concomitent cu alte sedative sau anxiolitice fără acordul medicului veterinar.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI



FURAJ
COMPLEMENTAR
PENTRU CĂINI



LOYALIS HEPATO PROTECTOR

Loyalis Hepato este indicat pentru susținerea funcției hepatice la câini, având o combinație de ingrediente active, cu efect hepatoprotector, detoxifiant și antioxidant.

Silimarină (din extract de armurariu) protejează celulele hepatice împotriva daunelor oxidative, stimulează regenerarea țesutului hepatic și sprijină procesele de detoxifiere hepatice.

Extractul de anghinare - contribuie la protejarea celulelor hepatice și favorizează producția secreției biliare și implicit eliminarea colesterolului pe la acest nivel.

Zincul este un mineral esențial pentru funcționarea optimă a ficatului. El joacă un rol important în regenerarea celulelor hepatice și protejarea membranelor celulare. De asemenea, zincul contribuie la detoxifierea unor substanțe nocive pentru ficat.

L-arginina este un aminoacid semi-esențial cu rol major în regenerarea țesutului hepatic. Ea stimulează producția de oxid nitric, un compus implicat în creșterea și repararea celulelor hepatice.

Compușii bioactivi acționează sinergic pentru a proteja ficatul, a stimula regenerarea acestuia și a îmbunătăți procesele de detoxifiere.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 7%

Fibră brută - 7%

Grăsimi brute - 2%

Cenușă brută - 11%

Magneziu - 822 μg /cp

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g

Compoziție:

Lactoză, talc, dextroză, stearat de magneziu, acid stearic, pudră de ficat.

Aditivi (per comprimat 1,3 g):

Produse naturale - definite botanic: armurariu (*Silybum marianum* extract standardizat - 80% silimarină) 250 mg, anghinare (*Cynara scolymus* extract standardizat - 2-5% cinarine) 100 mg.

Vitamine: vitamina C 100 mg, vitamina E 15 mg.

Oligoelemente: zinc (sub formă de oxid de zinc -3b603) 1,8 mg.

Aminoacizi: L-arginină 50 mg.

Agenti antiaglomeranți: dioxid de siliciu coloidal.

Agent de îngroșare: celuloză microcristalină.

MOD DE ADMINISTRARE:

Hepato Suport se poate administra pe cale orală, individual, ca atare sau prin încorporare în hrană după o prealabilă mărunțire.

Câini adulți: 1 comprimat / 10 kg pe zi.

Pentru rezultate optime administrați minim 30 de zile.

Respectați recomandările medicului veterinar.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII:

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se feri de umiditate.

A se feri de lumină directă.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Fiișești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI



METIONINĂ

pastă

pentru pisici



- Menținerea pH-ului acid
- Tract urinar sănătos
- Favorizează dizolvarea struviților

L-metionina este un aminoacid esențial. Una dintre funcțiile sale principale este contribuția la menținerea unui pH urinar ușor acid – normal pentru pisică (6-7,5). În intervalul normal de pH (6-7,5), formarea calculilor de struvit este inhibată, iar pentru cei deja formați, este susținut procesul de dizolvare. Merișorul contribuie la menținerea unui pH acid și la menținerea integrității pereților tractului urinar. Vitamina E susține integritatea epitelilor.

Constituenți analitici

Proteine brute - 10%

Fibre brute - 3%

Grăsimi brute - 17%

Umiditate - 4%

COMPOZIȚIE:

Apă, glicerină, stearat de magneziu, sirop de malț, lecitină pulbere, ulei de pește, melasă, merișor (4 mg/g).

Aditivi: (per gram)

Aminoacizi: l-metionină 80 mg.

Vitamine: vitamina E 2 mg.

Agent de îngroșare: carboximetilceluloză.

Conservanți: sorbat de potasiu.

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

MOD DE ADMINISTRARE: Se administrează pe cale orală. Pentru a stimula interesul pisicii se pune o cantitate mică de pastă pe nas sau direct în cavitatea bucală a acesteia.

Cantitatea recomandată pentru o pisică de 4 kg este de 4 g pastă (aproximativ o linguriță) de două ori pe zi.

Suplimentarea cu L-Metionină, trebuie să ia în considerare toți aminoacizii esențiali și condiționali, pentru a evita dezechilibrele.

Apa trebuie să fie disponibilă în permanență.

MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 50 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



FURAJ
COMPLEMENTAR



FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI





pentru porumbei



Suține rezistența organismului:

- Îmbunătățește reacția organismului la stres .
- Indicat în perioadele de împerechere și năpărlire.
- Suține o creștere și dezvoltare armonioasă a puilor.

Multi-Vita are un conținut bogat în vitamine, minerale și aminoacizi. Datorită combinației și compoziției bogate în vitamine Multi-Vita este recomandat ca adjuvant atât în perioada de împerechere, pentru a susține metabolismul energetic al femeii, cât și în perioada de creștere a tineretului, pentru a susține o creștere armonioasă și cerințele metabolice ridicate. Aminoacizii din Multi-Vita sunt un bun adjuvant în perioada de reproducție prin susținerea masei corporale a femeii cât și a dezvoltării puilor.

Complexul de vitamine conținut de Multi-Vita poate fi un bun adjuvant în perioadele de năpărlire, contribuind la optimizarea ritmului de creștere al penelor și susținând țesutul cutanat.

De asemenea, Multi-Vita contribuie la creșterea rezistenței organismului în condiții de stres cauzate de temperaturi ambientale ridicate sau perioadele de dinainte și de după curse.

Constituenți analitici:

Proteină brută 4%
Fibră brută 27%
Grasimi brute <0,7%
Cenușă brută 3%
Sodiu 0,85 mg/g
Fosfor < 1,4 mg/g

COMPOZIȚIE:

Lactoză, gluconat de potasiu, citrat de magneziu.

Aditivi (per gram):

Vitamine: vitamina A 10.000 UI, vitamina D3 2500 UI, vitamina E 5 UI, vitamina B1 1,5 mg, vitamina B2 2,5 mg, vitamina B3 15 mg, vitamina B6 1,5 mg, calciu D-pantotemat 3,5 mg, acid folic 0,3 mg, vitamina B12 13 mcg, vitamina C 15 mg, vitamina K3 15 mg, biotină 0,0004 mg.

Oligoelemente: fier (sub formă de chelat feros al hidratului de glicină 3b108) 1,4 mg, zinc (sub formă de sulfat de zinc heptahidrat 3b604) 1,7 mg, cupru (sub formă de sulfat de cupru pentahidrat 3b405) 0,26 mg, mangan (sub formă de sulfat de mangan monohidrat 3b503) 2,4 mg, seleniu (sub formă de selenit de sodiu 3b801) 0,8 mg.

Aminoacizi: L-lizină 5 mg, L-metionină 2,5 mg.

Conservanți: propionat de calciu.

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

MOD DE ADMINISTRARE:

Multi-Vita se administrează pe cale orală, prin dizolvare în apa de băut astfel:

- 5 g pulbere/ 2 litri apă de băut, timp de 3-5 zile consecutiv.

Pentru a-și păstra calitățile, soluția trebuie preparată chiar înainte de administrare și se va consuma în aceeași zi.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII: Furajul complementar conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

MOD DE PREZENTARE

Cutii x 40 x plicuri 5 g de pulbere

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PIGEON VITA

FURAJ
COMPLEMENTAR
MINERAL

pentru porumbei



ACȚIUNE TONICĂ ȘI VITAMINIZANTĂ

- Aport crescut de energie.
- Susține ritmul de creștere al penajului în perioadele de năpărlire.
- Susține dezvoltarea optimă a puiilor în perioada de creștere.

Pigeon Vita se recomandă ca adjuvant în perioada concursurilor atât înainte cât și după revenirea din zbor, în perioadele de năpărlire, în perioada de iarnă și în cea de reproducție. Datorită compoziției sale bogate în vitamine, minerale și aminoacizi Pigeon Vita contribuie la funcționarea optimă a sistemului imunitar, a sistemului nervos, a metabolismului energetic precum și la îmbunătățirea capacității de efort a musculaturii.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 1%
Fibră brută - 3,3%
Grăsimi brute < 0,7%
Cenușă brută - 98%
Calcium - 39 g/ 100g
Fosfor <0,14 g/ 100 g
Sodiu - 0,002 g/ 100g

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE:

Carbonat de calciu, citrat de magneziu.

Aditivi (per gram):

Vitamine: vitamina A 150 UI, vitamina D3 30 UI, vitamina E 0,09 UI, vitamina B1 0,015 mg, vitamina B2 0,025 mg, vitamina B3 0,63 mg, vitamina B6 (Clorhidrat de piridoxină) 0,015 mg, vitamina B12 0,001 mg, calciu D-pantotemat 0,015 mg, vitamina C 0,025 mg, vitamina K3 0,025 mg.

Oligoelemente: zinc (sub formă de sulfat de zinc monohidrat 3b605) 0,25 mg, cupru (sub formă de sulfat de cupru monohidrat 3b405) 0,03 mg, mangan (sub formă de sulfat de mangan monohidrat 3b503) 0,4 mg, fier (sub formă de carbonat de fier 3b101) 3,8 mg.

Aminoacizi: L-lizină 2 mg, L-metionină 1,6 mg.

Conservați: Propionat de calciu.

MOD DE ADMINISTRARE:

Pigeon Vita se administrează pe cale orală, încorporat în hrană astfel:

- În sezonul de curse: 10 g/ 1 kg hrană uscată (1 linguriță rasă/ 1 kg hrană uscată), o dată pe săptămână;
- În perioada de năpărlire și reproducere: 10 g/ 1 kg hrană uscată (1 linguriță rasă/ 1 kg hrană uscată), de trei ori pe săptămână;
- Pentru susținerea sistemului imunitar: 10g/ 1 kg hrană uscată (1 linguriță rasă/ 1 kg hrană uscată), timp de 5 zile.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII:

Furajul complementar conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

MOD DE PREZENTARE

Cutii x 1 kg pulbere.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI





Pro Cal este o sursă de minerale (calciu, magneziu, fosfor, fier) și vitamina D3 care susțin dezvoltarea armonioasă și o funcționare optimă sistemului osteo-muscular – atât la tineretul în creștere cât și la femelele gestante și în lactație. Are gust plăcut de ficat, fiind ușor de administrat ca atare sau în amestec cu hrana.

Constituenți analitici:

Proteină brută – 11%
Fibră brută – 3%
Grăsimi brute – 5%
Cenușă brută – 37%
Magneziu – 2,1 mg/cp
Calciu – 120 mg/cp
Fosfor total – 22 mg/cp

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE:

Fosfat dicalcic, lactoză, pudră de ficat, talc, acid stearic, stearat de magneziu, dextroză, sulfat de magneziu.

Aditivi (per comprimat 1.37 g):

Vitamine: vitamina D3 (3a671) 70 UI.

Oligoelemente: Fier (sub formă de sulfat de fier monohidrat – 3b103) 0,3 mg.

Agenți antiaglomeranți: dioxid de siliciu coloidal.

Agent de îngroșare: celuloză microcristalină.

MOD DE ADMINISTRARE:

PRO-CAL se poate administra pe cale orală, individual, ca atare sau prin încorporare în hrană după o prealabilă mărunțire.

- Câței în perioada de creștere: 1 comprimat/2,5 kg g.c. pe zi.
- Cățele în perioada gestației: 1 comprimat/ 10 kg g.c. pe zi.
- Cățele în perioada alăptării: 2 comprimate/10 kg g.c. pe zi.
- Câini adulți(întreținere, convalescență, în caz de scăderi în greutate): 2 comprimate/10 kg g.c. pe zi.

Se recomandă cure a câte 3 luni consecutive, cu pauză de 1-2 luni.

- Pisici: 1 comprimat/ 2,5kg g.c. pe zi.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII:

Furajul complementar conține vitamina D3 – nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 60 comprimate.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filiești S.A.



PRO PUPPY

FURAJ
COMPLEMENTAR

pentru căței în creștere și cățele în lactație



Pro Puppy este o sursă de vitamine, minerale și aminoacizi esențiali și este destinat cățelilor în perioada de creștere și cățelelor în perioada de lactație. Pro Puppy are gust plăcut de ficat și este ușor de administrat ca atare sau în amestec cu hrană.

Vitamina A contribuie la buna funcționare a metabolismului proteic, susține funcția reproductivă și vederea, iar împreună cu zincul contribuie la menținerea integrității epitelilor. De asemenea, zincul susține imunitatea celulară și funcția reproductivă. Aportul de vitamina D3, calciu, fosfor, magneziu, mangan și iod contribuie la dezvoltarea armonioasă a sistemului osos. Fierul și cuprul susțin procesul de formare al hematiilor. Pro-Puppy vine și cu un aport de vitamine din grupul B (vitamina B2, vitamina B3, vitamina B6, vitamina B12, biotină) care au un rol important în susținerea metabolismului energetic, a sintezei de aminoacizi și implicat a sintezei de proteine. Sistemul imunitar este susținut și prin conținutul de antioxidanți (vitamina E și vitamina C). Aportul de colină din Pro Puppy contribuie la o creștere armonioasă, la buna dezvoltare a sistemului nervos și susține funcțiile hepatice și reproductive. Arginina și lizina fac parte din grupul aminoacizilor esențiali și susțin metabolismul proteic.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 6%
Fibră brută - 3%
Grăsimi brute - 4%
Cenușă brută - 12%
Magneziu - 2,3 mg/cp
Calciu - 0,2 mg/cp
Fosfor total - 1,3 mg/cp

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE:

Lactoză, pudră de ficat, talc, acid stearic, sulfat de magneziu, dextroză, fosfat dicalcic.

Aditivi (per comprimat 0,85 g):

Vitamine: vitamina A 400 UI, vitamina D3 (3a671) 40 UI, vitamina E 2,5 UI, vitamina B1 0,3 mg, vitamina B2 0,3 mg, vitamina B3 3 mg, vitamina B6 0,04 mg, vitamina B12 0,06 mg, biotină 0,2 mg, vitamina C 4 mg, colină cloridă 1,2 mg.

Oligoelemente: iod (sub formă de iodură de potasiu - 3b201) 0,04 mg, zinc (sub formă de oxid zinc - 3b603) 0,4 mg, cupru (sub formă de sulfat de cupru pentahidrat - 3b405) 0,005 mg, fier (sub formă de sulfat de fier monohidrat - 3b103) 0,3 mg, mangan (sub formă de sulfat de mangan monohidrat - 3b503) - 0,04 mg.

Aminoacizi: l-arginină 0,8 mg, l-lizină 0,8 mg.

Agent de îngroșare: celuloză microcristalină.

Agenti antiaglomeranți: dioxid de siliciu coloidal.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pro Puppy se poate administra pe cale orală, individual, ca atare sau prin încorporare în hrană după o prealabilă măruntire.

Căței în perioada de creștere:

- Talie mică și medie < 25 kg: 1 comprimat/5 kg g.c. de 2 ori pe zi.
- Talie mare > 25 kg : 3 comprimate/10 kg g.c. de 2 ori pe zi.

Cățele în perioada de lactație :

- Talie mică și medie < 25 kg: 1 comprimat/5 kg g.c., de 2 ori pe zi.
- Talie mare > 25 kg : 2 comprimate/ 10 kg g.c., de 2 ori pe zi.



AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII:

Furajul complementar conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 100 comprimate.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



pentru câini și pisici



- Câini între 23- 45 kg: 3 comprimate, pe zi.
- Pisici: 1 comprimat pe zi la pisicile sub 4 kg, 2 comprimate pe zi la pisicile peste 4 kg.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII:

Furajul complementar conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 50 comprimate.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Pro Vite este o sursă de vitamine și oligoelemente care susțin o dezvoltare armonioasă și o funcționare optimă a organismului animal. Oferă suport în perioadele cu necesar ridicat cum ar fi perioada de creștere, perioada de gestație și/sau lactație. Are gust plăcut de ficat, fiind ușor de administrat ca atare sau în amestec cu hrana. Vitamina A contribuie la buna funcționare a metabolismului proteic, susține funcția reproductivă și vederea și împreună cu zincul contribuie la menținerea integrității epitelilor. De asemenea, zincul susține imunitatea celulară și funcția reproductivă. Aportul de vitamina D3, calciu, fosfor, magneziu, mangan și iod contribuie la dezvoltarea armonioasă a sistemului osos. Fierul și cuprul susțin procesul de formare al celulelor roșii. Vitaminele din grupul B (vitamina B1, vitamina B2, vitamina B3, vitamina B6, vitamina B12, biotină) susțin metabolismul energetic, sinteza de aminoacizi precum și dezvoltarea și funcționarea: sistemului nervos, a funcției hepatice și producția de celule roșii. Aportul de colină din Pro Vite contribuie la o creștere armonioasă, la buna dezvoltare a sistemului nervos și susține funcțiile hepatice și reproductive. De asemenea, prin conținutul de vitamina E - care are rol principal de antioxidant susține funcționarea sistemului imunitar și integritatea pereților celulari.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 11%

Fibră brută - 3%

Grăsimi brute - 4%

Cenușă brută - 19%

Magneziu - 5,6 mg/cp

Calciu - 76 mg/cp

Fosfor total - 75 mg/cp

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE:

Lactoză, fosfat dicalcic, talc, pudră de ficat, acid stearic, stearat de magneziu, dextroză, sulfat de magneziu.

Aditivi (per comprimat 2,6 g):

Vitamine: vitamina A 1200 UI, vitamina D3 (3a671) 120 UI, vitamina E 3 UI, vitamina B1 1 mg, vitamina B2 1 mg, vitamina B3 10 mg, vitamina B6 0,1 mg, vitamina B12 0,04 mcg.

Oligoelemente: iod (sub formă de iodură de potasiu - 3b201) 0,05 mg, zinc (sub formă de oxid zinc - 3b603) 2,2 mg, cupru (sub formă de sulfat de cupru pentahidrat - 3b405) 0,004 mg, fier (sub formă de sulfat de fier monohidrat - 3b103) - 2,4 mg, mangan (sub formă de sulfat de mangan monohidrat - 3b503) - 0,06 mg.

Agenți antiaglomeranți: dioxid de siliciu coloidal.

Agent de îngroșare: celuloză microcristalină.

MOD DE ADMINISTRARE: Pro Vite se administrează pe cale orală, ca atare sau prin mărunțire în hrană. Se recomandă cure a câte 3 luni consecutive, cu pauză de 1-2 luni.

• Câini până în 4 kg: 1 comprimat, pe zi.

• Câini între 5-22 kg: 2 comprimate, pe zi



SELEVIT SOL

FURAJ
COMPLEMENTAR

pentru păsări, miei, iezi, vițeii, porci



Selevit Sol este o sursă de vitamine, aminoacizi și seleniu.

Oferă suport organismului în perioadele cu necesar ridicat cum sunt perioadele de creștere sau de stres cauzat de transport, captivitate, schimbarea mediului, lotizări, manipulări ale efectivelor de animale. De asemenea, prin compoziția sa, Selevit Sol susține dezvoltarea sistemului muscular precum și funcționarea sistemului imunitar.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 4%
Fibră brută - <1%
Grăsimi brute - 2%
Umiditate - 70 %
Cenușă brută - 0,06 %
Fosfor <1,4 mg/ml
Calciu - 0,25 mg/ml
Magneziu - 0,1 mg/ml
Sodiu - 0,5 mg/ml
Lizină - 4 mg/ml
Metionină - 2 mg/ml

COMPOZIȚIE:

Apă, propilen glicol, clorură de magneziu.

Aditivi (per ml):

Vitamine: vitamina A (3a672b) 6200 UI; vitamina D3 (3a671) 620 UI; vitamina E (3a700) 2,4 mg; vitamina B1 1,2 mg; niacinamidă 18,5 mg; calciu pantotemat 4,5 mg; vitamina B6 1,8 mg; acid folic 0,35 mg; vitamina B12 0,01 mg; vitamina C 18,5 mg; clorură de colină 4 mg; menadionă sodiu bisulfid 5 mg.

Aminoacizi: l-Lizină 4 mg, l-Metionină 2 mg, triptofan 0,55 mg.

Oligoelemente: seleniu (sub formă de seleniu de sodiu 3b801) 0,03 mg.

Conservanți: acid citric.

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

MOD DE ADMINISTRARE:

Produsul SELEVIT SOL se administrează pe cale orală, individual sau colectiv, în apa de băut, timp de 5 - 7 zile consecutiv.

Cantitățile recomandate sunt:

Vițeii: 5 ml/ animal;
Miei: 2 ml/animal;
Iezi: 2 ml/animal;
Porci: 2 ml/ animal;
Păsări: 2 ml/ 2 L apă de băut.

La animalele care refuză apa, produsul poate fi administrat ca atare. În cazul diluării în apa de băut, soluția obținută se va consuma în aceeași zi.

DEPOZITARE

A se depozita la temperaturi mai mici de 25°C, în ambalajul original, bine închis, ferit de lumină și de îngheț.

ATENȚIONĂRI

Furajul complementar conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

Furajul complementar conține clorură de colină - a se evita administrarea simultană de apă de băut cu clorură de colină adăugată.

Suplimentarea cu L-lizină și L-metionină, în special prin apă de băut, ar trebui să țină cont de toți aminoacizii esențiali și condiționali, pentru a evita dezechilibrele.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml, 1 L
Canistre x 10 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiața Filipești S.A.

FURAJE COMPLEMENTARE, PREAMESTECURI ȘI ADITIVI





- **Recuperare rapidă**
- **Reface echilibrul hidric și mineral**
- **Susține metabolismul energetic**

TONIK ENERGY are o compoziție bogată în dextroză, minerale și aminoacizi ce contribuie la refacerea echilibrului hidric și mineral, fiind o bună sursă de energie. TONIK ENERGY este o soluție orală de electroliți ce se recomandă ca adjuvant la porumbei pentru susținerea organismului și menținerea echilibrului hidro-electrolitic în perioada de concurs și expoziții. Este un produs ce contribuie și la susținerea sistemului imunitar.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 2 %
Fibră brută < 1%
Grăsimi brute < 0,7 %
Umiditate - 70 %
Sodiu - 11 mg/ ml
Potasiu - 11 mg/ ml
Magneziu - 1,5 mg/ ml

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE:

Apă, dextroză, glicerină, propilen glicol, clorură de potasiu, citrat trisodic dihidrat, sulfat de magneziu, clorură de sodiu.

Aditivi (per ml):

Vitamine: vitamina C 5 mg.

Oligoelemente: fier (sub formă de sulfat de fier monohidrat - 3b103) 0,36 mg, zinc (sub formă de sulfat de zinc - 3b605) 0,85 mg.

Aromatizanți: glicină 5 mg.

Aminoacizi: arginină 12 mg.

Conservanți: sorbat de potasiu.

MOD DE ADMINISTRARE:

A se agita flaconul înainte de utilizare. Produsul TONIK ENERGY se administrează în apa de băut: 15 ml produs/ 1 L apă, timp de 4-5 zile. Pe perioada de concurs: se administrează timp de 2 zile înainte și 2 zile la revenirea din cursă.

Apa trebuie consumată în ziua preparării, de aceea se va recurge la o însetare prealabilă a porumbeilor timp de 2-3 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



VAMEX

pulbere solubilă

pentru păsări



FURAJ
COMPLEMENTAR



Vamex este un complex de vitamine, minerale și aminoacizi care contribuie la susținerea metabolismului și funcționarea armonioasă a organismului animal în perioadele de stres (transport, caloric, schimbarea rației, lotizări, acțiuni sanitare veterinare). De asemenea contribuie și la îmbunătățirea parametrilor de producție, susținerea sistemului imunitar și creșterea rezistenței organismului împotriva factorilor dăunători.

Constituenți analitici:

Proteină brută - 2%
Fibră brută - 26%
Grăsimi brute < 0,7%
Cenușă brută - 4%
Umiditate 11%
Calciu - 10 mg/g
Sodiu - 3 mg/g
Fosfor - 6 mg/g
Lizină - 2 mg/g
Metionină - 4 mg/g

Microbiologic:

Salmonella lipsă în 25 g.

COMPOZIȚIE:

Lactoză, citrat trisodic.

Aitivi (per gram):

Vitamine: vitamina A (3a672b) 3000 UI, vitamina D3 (3a671) 300 UI, vitamina E 1 UI, vitamina B1 0,4 mg, vitamina B2 0,8 mg, vitamina B3 4 mg, vitamina B6 0,3 mg, calciu D-pantotenat 2 mg, acid folic 0,1 mg, vitamina B12 0,02 mg, vitamina C 5 mg, vitamina K3 0,3 mg.

Oligoelemente: seleniu (sub formă de selenit de sodiu - 3b801) 0,01 mg.

Aminoacizi: l-lizină 2 mg, metionină 4 mg.

Agenți antiaglomeranți: dioxid de siliciu coloidal.

Conservanți: propionat de calciu.

MOD DE ADMINISTRARE:

Vamex se administrează în perioadele cu necesar crescut, timp de 3-5 zile consecutive și cu repetare la intervale de săptămână, astfel:

- Perioada 1-3 săptămâni: 5 g Vamex la 1 litru apă de băut;
- Perioada 4-6 săptămâni: 10 g Vamex la 1 litru apă de băut;
- Perioada 7-9 săptămâni: 10-15 g Vamex la 1 litru apă de băut.

Păsări adulte și găini ouătoare: 10-15 g Vamex la 1 litru apă de băut. Apa de băut se consumă în aceeași zi.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII: Furajul complementar conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



CALCIU FURAJER VITAMINIZAT

pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări



Instrucțiuni de utilizare: preamestec pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări (găini, curci, rațe, găște, bibilici, prepelițe). Se include și omogenizează în hrană în proporție de 2.5%, respectiv 25 kg/tonă furaj.

Specificații:

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel premix	Unitate
Vitamine				
3a672a	Vitamina A	Retinil acetat	80.000	IU/KG
3a671	Vitamina D3	Colecalciferol	40.000	IU/KG
3a700	Vitamina E	All-rac-alfa-tocoferil acetat	400	IU/KG
3a821	Vitamina B1	Tiamină mononitrat	16	mg/kg
3a825i	Vitamina B2	Riboflavină	48	mg/kg
3a831	Vitamina B6	Clorhidrat de piridoxină	32	mg/kg
3a835	Vitamina B12	Cianocobalamină	0.12	mg/kg
3a711	Vitamina K3	Menadionă nicotinamidă bisulfid	24.4	mg/kg
3a841	Calciu D-pantotat		124	mg/kg
3a314	Acid nicotinic	Niacină	464	mg/kg
3a316	Acid folic		16	mg/kg
3a880	Biotină		1.6	mg/kg
Oligoelemente				
3b101	Fier	Carbonat de fier	330.8	mg/kg
3b502	Mangan	Oxid de mangan	928.8	mg/kg
3b603	Zinc	Oxid de zinc	770	mg/kg
3b201	Iod	Iodură de potasiu	69	mg/kg
3b801	Seleniu	Selenat de sodiu	23.4	mg/kg
3b405	Cupru	Sulfat de cupru pentahidrat	128	mg/kg
Materie primă pentru furaje				
-	Carbonat de calciu (Din care Ca elemental 39%)		99.4 (388)	% (g/kg)



AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Preamestecul conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

Datorită carbonatului de fier din compoziție, preamestecul poate fi administrat tuturor speciilor de animale cu excepția porceilor, vițelilor și puilor mai mici de 14 zile cât și a curcanilor mai mici de 28 de zile.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Stabilitate la tratament termic:

A nu se supune la tratamente termice.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 1 Kg

Găleată x 5 kg

Saci x 30 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



pentru suine și păsări

**INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:**

Suine și păsări (găini, curci, rațe, găște, bibilici, fazani, prepelițe).
Se diluează în apa de băut cu o rată de includere de 1 - 1,5 l/1000 l apă de băut.

Diluarea în apa de băut se va face înainte de administrare și se va consuma în aceeași zi.

Specificație:

Pentru un ml de produs:

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel preamestec	Unitate
Vitamine				
3a300	Vitamina C	Acid Ascorbic	15	mg
3a880	Biotină	Biotină	0,02	mg
3a890	Clorură de colină	Clorură de colină	4,9	mg
3a925	Clorhidrat de betaină	Clorhidrat de betaină	10	mg
Aminoacizi				
3c363	L-arginină	L-arginină	0,1	mg
3c305	L-metionină	L-metionină	2	mg
Conservant				
1k202	Sorbat de potasiu	Sorbat de potasiu	1	mg
Materie primă pentru furaje				
Silimarină			0,8	mg
Substanță suport				
Apă			0,91	ml
Glicerină			0,05	ml
Silimarină			0,8	mg

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Suplimentarea cu L-Metionină, în special prin apa de băut, trebuie să ia în considerare toți aminoacizii esențiali și condiționați esențiali, pentru a evita dezechilibrele.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Stabilitate la tratament termic:

A nu se supune la tratamente termice.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml, 1 L.

Canistre x 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



MAGNE B COMPLEX

PREAMESTEC

pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine și păsări



PREAMESTEC pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine și păsări (găini, curci, rațe, găște, bibilici, fazani, prepelițe, păsări de colivie).

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:

Se administrează pe cale orală, individual sau colectiv în apa de băut, timp de 5-7 zile consecutiv.

Păsări: 1-1,5 ml/ 10 l apă de băut.

Suine tineret: 2-2,5 ml/ animal/ zi.

Suine adult: 5-10 ml/ animal/ zi.

Ovine, caprine tineret: 1-2 ml/ animal/ zi.

Ovine, caprine adult: 3-4 ml/ animal/ zi.

Cabaline, bovine tineret: 3-5 ml/ animal/ zi.

Cabaline, bovine adult: 10-15 ml/ animal/ zi.

Specificație:

Pentru un ml de produs:

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel premix	Unitate
Vitamine				
3a820	Vitamina B1	Tiamină clorhidrat	6	mg
3a826	Vitamina B2	Riboflavină	7,5	mg
3a842	D-pantenol	D-pantenol	10	mg
3a831	Vitamina B6	Piridoxină clorhidrat	8	mg
3a835	Vitamina B12	Ciancobalamină	0.04	mg
3a315	Niaciamidă	Niaciamidă	20	mg
3a300	Vitamina C	Acid ascorbic	20	mg
3a880	Biotină	Biotină	0.000	mg
Conservant				
1a330	Acid citric	Acid citric	5	mg
Materie primă pentru furaje				
	Clorură de magneziu		0.7	mg
	(din care MG elemental)		0.18	(mg)
Substanță suport				
	Apă		0.94	ml

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Preamestecul conține acizi organici - nu este permisă utilizarea simultană a diferiților acizi organici sau săruri ale acestora atunci când unul sau mai mulți dintre ei sunt utilizați la sau aproape conținutul maxim permis.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Stabilitate la tratament termic:

A nu se supune la tratamente termice.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50ml, 1 L.

Canistre x 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



pentru păsări



Păsări (găini, curci, rațe, găște, bibilici, fazani, prepelețe, păsări de colivie). Se include și omogenizează în apa de băut în următoarele cantități: 1 ml/ 1 L apă de băut.

Specificație:

Pentru un ml de produs:

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel premix	Unitate
Vitamine				
3a672b	Vitamina A	Retinil palmitat	10250	IU/ml
3a671	Vitamina D3	Colecalciferol	1025	IU/ml
3a700	Vitamina E	Vitamina E	4.1	mg/ml
3a821	Vitamina B1	Tiamină clorhidrat	2.5	mg/ml
3a831	Vitamina B6	Clorhidrat de piridoxină	2.5	mg/ml
3a710	Vitamina K3	Menadionă sodiu bisulfid	5	mg/ml
3a300	Vitamina C	Acid ascorbic	20	mg/ml
Substanță suport				
Apă			0,87	ml

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Preamestecul conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Stabilitate la tratament termic:

A nu se supune la tratamente termice.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml, 500 ml, 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



SELEVIT

pulbere orală

pentru viței, mânji, miei, iezi, porci și păsări

PREAMESTEC



Instrucțiuni de utilizare: Viței, mânji, miei, iezi, porci și păsări.

Se include și omogenizează în furaje în următoarele cantități:

- **Viței** – se utilizează 1 g / kilogramul de furaj;
- **Mânji** – se utilizează 3,5 g / kilogramul de furaj;
- **Miei** – se utilizează 0,7 g / kilogramul de furaj;
- **Iezi** – se utilizează 0,7 g / kilogramul de furaj;
- **Porci** – se utilizează 0,7 g / kilogramul de furaj;
- **Păsări** – se utilizează 0,4 g / kilogramul de furaj.

Specificație:

Pentru 1 kg de produs:

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel premix	Unitate
Vitamine				
3a672b	Vitamina A	Retinil palmitat	22 000 000	UI/kg
3a671	Vitamina D3	Colecalciferol	1 100 000	UI/kg
3a700	Vitamina E	Vitamina E	2,75	g/kg
3a821	Vitamina B1	Tiamină clorhidrat	1,25	g/kg
3a825iii	Vitamina B2	Riboflavină	2,5	g/kg
3a831	Vitamina B6	Clorhidrat de piridoxină	1,75	g/kg
3a835	Vitamina B12	Ciancobalamină	0,01	g/kg
3a316	Acid folic	Acid folic	0,4	g/kg
3a300	Vitamina C	Acid L-ascorbic	20	g/kg
3a710	Vitamina K3	Menadionă sodiu bisulfid	4	g/kg
3a315	Niacinamidă	Niacinamidă	18	g/kg
3a841	D-pantotenat de calciu	D-pantotenat de calciu	6,5	g/kg
Aminoacizi				
3c305	Metionină	L-metionină	4	g/kg
3c322	L-lizină monoclorhidrat	L-lizină monoclorhidrat	4	g/kg
Oligoelemente				
3b801	Seleniu	Seleniu de sodiu	0,033	g/kg
Materie primă pentru furaj				
-	Lactoză		884,3	g/kg
-	Citrat trisodic dihidrat		5	g/kg

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Preamestecul conține vitamina D3 – nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Stabilitate la tratament termic:

A nu se supune la tratamente termice.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 100 g, 1 kg

Sac x 10 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine și păsări

**INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:**

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine și păsări. Se administrează în apa de băut, timp de 3 - 5 zile.

Soluția de administrat trebuie să fie consumată în ziua preparării.

- Animale mari: 10 - 14 ml/ zi.
- Animale mijlocii: 2 - 6 ml/ zi.
- Animale mici: 2 - 4 ml/ zi.
- Păsări: 1 - 2 ml/ 1 L apă de băut.

Specificație:

Pentru un ml de produs

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel premix	Unitate
Vitamine				
3a672b	Vitamina A	Retinil palmitat	50 000	IU/ml
3a671	Vitamina D3	Colecalciferol	5000	IU/ml
3a700	Vitamina E	All-rac- α -tocoferil-acetat	20	mg/ml
Antioxidanți				
E321		Butilhidroxitoluen (BHT)	0,05	mg/ ml
Substanță suport				
Apă			0,5	ml

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

Preamestecul conține vitamina D3 - nu este permisă utilizarea simultană cu alte produse ce conțin vitamina D2.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 100 ml, 1 L

Canistre x 10 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



VITAMINA C 99.5%

ADITIV
NUTRIȚIONAL



Aditiv nutritional – grupa funcțională vitamine, provitamine și substanțe bine definite din punct de vedere chimic, cu efect similar- vitamina C (acid Ascorbic) (3a300)
Concentrație vitamina C > 99%.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:

Vitamina C poate fi adăugată în furaj sau în apa de băut pentru toate speciile de animale în următorul mod:

Animale mari: 0,5 – 3 g/ animal / zi.

Animale mijlocii: 0,1 – 0,5 g/ animal / zi.

Animale mici: 0,1 g / animal/ zi.

Păsări: 0,1 – 0,2 g/ 1 L apă de băut sau 0,1 – 0,2 g/ kg furaj.

Soluția de administrat trebuie să fie consumată în ziua preparării.

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Produsul este stabil în condiții normale de manipulare și temperatură.

MOD DE PREZENTARE

Pungi x 10 g

Saci x 25 kg

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



VITAMINA K3

soluție orală

pentru iepuri și păsări



INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:

Iepuri și păsări (găini, curci, bibilici, prepelițe, fazani, păuni, găște, rațe, porumbei). Se administrează în apa de băut, timp de 5 - 7 zile.

Soluția de administrat trebuie să fie consumată în ziua preparării.

1 ml VITAMINA K3 se diluează în 6 L apă de băut.

Specificație:

Pentru un ml de produs

Număr identificare	Componentă activă	Nume aditiv	Nivel premix	Unitate
Vitamine				
3a710	Vitamina K3	Menadionă sodiu bisulfid	31,1	mg/ ml
3a300	Vitamina C	Acid ascorbic	1,5	mg/ml
Conservanți				
1k202	Sorbit de potasiu		0,1	mg/ ml
Substanță suport				
Clorură de sodiu			2	mg/ ml
Apă			0,97	ml

AVERTISMENTE/CONTRAINDICAȚII

În timpul manipulării produsului, a se utiliza echipament de protecție pentru tractul respirator, ochi și piele: mască, ochelari și mănuși de protecție.

CONDIȚIILE DE DEPOZITARE ȘI STABILITATE:

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 ml, 1 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





PRODUSE DERMATOLOGICE



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

ASCOMICIN

UNGUENT

Benzilpenicilină (sub formă de sare de potasiu) 2.000.000.U.I./100 g
Streptomicină (sub formă de sulfat) 1.440.000 U.I./100 g



COMPOZIȚIE

100 g unguent conțin:

Substanțe active:

Benzilpenicilină

(sub formă de sare de potasiu)2.000.000 U.I.

Streptomicină (sub formă de sulfat)1.440.000 U.I.

Excipienți:

Dioxid de siliciu coloidal, parafină solidă, parafină lichidă.

INDICAȚII

Tratamentul plăgilor cutanate și afecțiunilor oculare (conjunctivite) la bovine, ovine, suine, câini și pisici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienții produsului.

REAȚII ADVERSE

Pot apărea reacții alergice, locale sau sistemice.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, suine, câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

• În tratamentul plăgilor cutanate: se aplică unguentul pe toată suprafața plăgilor, o dată sau de mai multe ori pe zi, timp de 3 - 5 zile, cantitatea de unguent folosită fiind în funcție de întinderea plăgilor.

• În tratamentul afecțiunilor oculare (conjunctivite): se aplică unguentul în sacul conjunctival, o dată sau de două ori pe zi, timp de 3-5 zile, după recomandarea medicului veterinar.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru eficientizarea tratamentului se impun următoarele:

- izolarea animalelor bolnave;
- produsul se va aduce la temperatura camerei înainte de administrare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se utilizează în prima lună de gestație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Penicilina este incompatibilă cu: amicacina sulfat, aminofitina, cefalotin de sodiu, clorpromazina HCl, dopamina HCl, heparina sodică, hidroxizin HCl, lincomicin HCl, metoclopramid HCl, oxitetraciclina HCl, promazina HCl, prometazina HCl, bicarbonatul de sodiu, tetraciclina HCl, complex de vitamina B cu C. Anestezicele generale de tipul d-tubocurarinei pot crește efectul de blocant neuromuscular al streptomicinei.

SUPRADOZARE

La supradozare pot apărea reacții adverse, respectiv reacții alergice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: bovine, ovine, suine - 0 zile.

Lapte: bovine, ovine - 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se proteja de lumină directă. A se feri de îngheț. A nu se utiliza după data expirării marcată pe tub. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

MOD DE PREZENTARE

Tub cu 20 g sau 40 g unguent.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





MAMOSEPT

CREMĂ

Acid salicilic 20 mg/100 g



COMPOZIȚIE

100 g cremă conțin:

Substanță activă:

Acid salicilic20 mg

Excipienți:

Acid benzoic 6 mg

Metil parahidroxibenzoat 5 mg

Propil parahidroxibenzoat 10 mg

Alcool cetilstearyllic, vaselină, glicerină, polisorbit 80, acid malic, apă purificată.

INDICAȚII

Tratamentul crevaselor și plăgilor de la nivelul ugerului/mameloanelor la cabaline, bovine, ovine, caprine, suine.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

REAȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine.

MOD DE ADMINISTRARE

Crema se aplică în strat gros pe zona afectată, de 2-3 ori/zi, până la vindecarea leziunilor.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se va evita contactul produsului cu ochii. Se recomandă spălarea ugerului înaintea mulsului la animalele tratate.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

Lapte: 0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se păstra ambalajul bine închis. A se feri de îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Cuții x 250 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

PRODUSE DERMATOLOGICE





Nistatin 2,0 g/100 g
Hidrocortizon acetat 0,1 g/100 g
Neomicină sulfat 0,5 g/100 g

**COMPOZIȚIE**

100 g de unguent conțin:

Substanțe active:

Nistatin2,0 g
Hidrocortizon acetat0,1 g
Neomicină sulfat0,5 g

Excipienți:

Butilhidroxianisol0,1 g
Parafină lichidă, vaselină.

INDICAȚII

Produsul este indicat la câini și pisici în tratamentul afecțiunilor cutanate: dermatite uscate sau exudative, eczematose, de contact și seboreice produse de microorganisme sensibile la substanțele active.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți. Se va evita contactul cu mucoasele, în special oculare.

REAȚII ADVERSE

Posibile reacții alergice locale.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Aplicare cutanată. Se aplică un strat subțire pe zonele afectate, curățate în prealabil, de 1-3 ori pe zi până la vindecare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se utilizează numai pentru uz extern.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

SUPRADOZARE

La supradozări rareori pot apărea reacții alergice.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

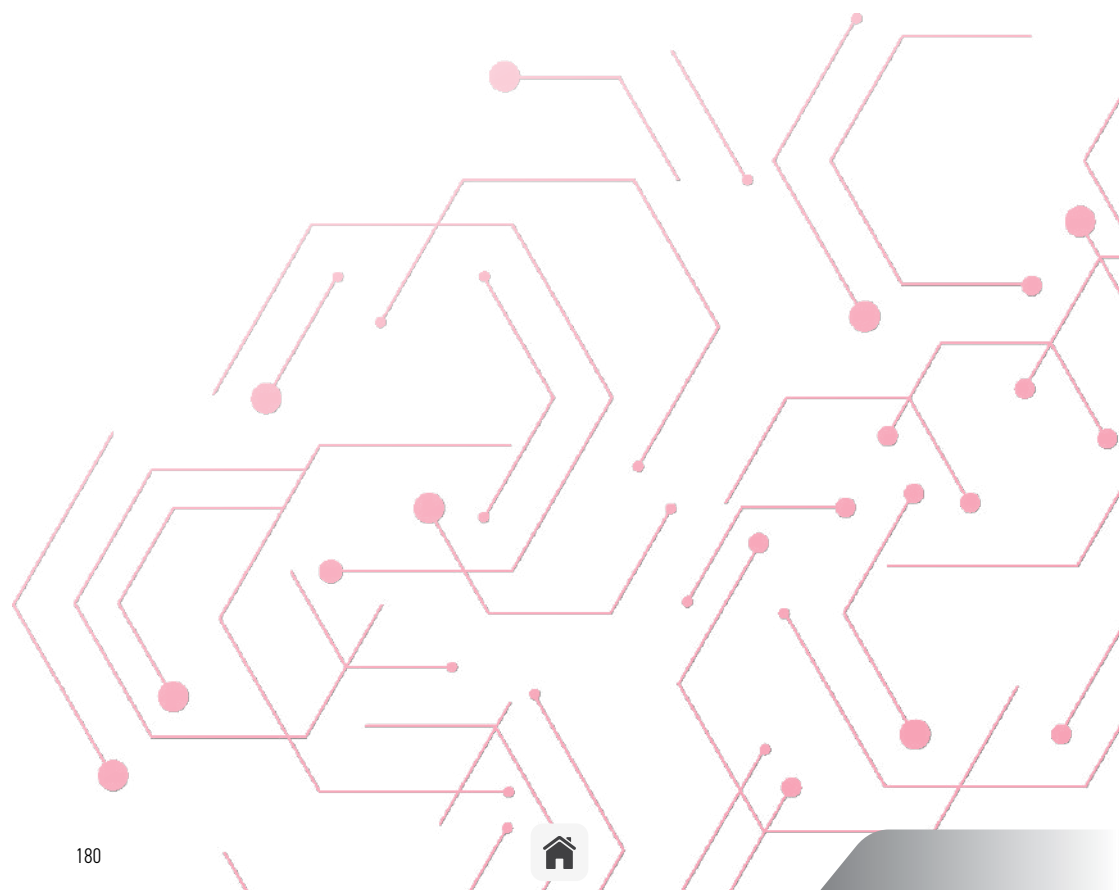
MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 20 g, x 40 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





**PRODUSE
COSMETICE**



CICATRI-PLANT

PULBERE
CICATRIZANTĂ



COMPOZIȚIE

100 g produs conțin:

Substanțe active:

Ulei esențial tea tree0,1 g

Ulei esențial citronella0,1 g

Tinctura hidroalcoolică gălbenele0,1 g

Tinctura hidroalcoolică crețșoară0,2 g

Excipienți:

Talc, carbonat de calciupână la 100 g

SCOPUL UTILIZĂRII PRODUSULUI

Se recomandă la cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări, câini, pisici și animale din grădini zoologice, în plăgile de castrare, precum și în orice fel de plagă deschisă, în ulceratii și în eczeme. Produsul ajută la regenerarea țesuturilor și favorizează formarea burjeonilor din plăgi. Uleiul de Tea Tree este cunoscut pentru proprietățile sale antiseptice și antifungice, uleiul de citronella are un puternic efect antimicrobian, distrugând bacteriile și blocând dezvoltarea ulterioară a acestora, acesta este și un excelent repelent pentru insecte. Tinctura de gălbenele are acțiune cicatrizantă, antiinflamatoare și bacteriostatică, aplicată pe răni previne supurația și apariția puroiului. Tinctura de crețșoară are efect antiinflamator, dezinfectant și cicatrizant rapid.

Specii țintă:

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, păsări, câini, pisici și animale din grădini zoologice.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică prin pudrarea zonei afectate. O nouă pudrare nu presupune curățarea plăgii de resturile de pudră. Crusta formată nu se îndepărtează. În general 2-3 administrări sunt suficiente.

PRECAUȚII

Produsul trebuie aplicat numai pe o plagă cu suprafața curată.

La administrarea produsului se folosesc mănuși chirurgicale sterile.

A se evita contactul produsului cu ochii animalelor. Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oricare dintre componenții produsului.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra în ambalajul original, bine închis. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat. A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Ihtiol 100 mg/g
Oxid de zinc 150 mg/g

**COMPOZIȚIE**

1 g unguent conține:

Substanță activă:

Ihtiol100 mg

Oxid de zinc150 mg

Excipienți:

Butilhidroxitoluen, lanolină, vaselină albă ... ad. 1 g

ACȚIUNE

Produsul, DERMOSEPT unguent de uz extern pentru câini are o compoziție bazată pe combinația dintre ihtiol și oxid de zinc. Unguentul se utilizează ca adjuvant în tratarea afecțiunilor cutanate, favorizând vindecarea rapidă.

INDICAȚII

Produsul se administrează ca adjuvant în tratamentul afecțiunilor cutanate la câini, indiferent de natura lor: acnee, arsuri, degerături, eczeme, dermatite, abcese, panarițiu, pododermatite, rosături.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

MOD DE ADMINISTRARE

După ce se execută toaleta locală a zonelor afectate se aplică un strat subțire de unguent, de 2-3 ori pe zi până la remiterea leziunilor. Se acoperă întreaga zonă afectată evitând aplicarea pe mucoase.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 40 g unguent.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ECO - CID

PULBERE UZ
EXTERN

Extract de *Chrysanthemum cinerariaefolium* flowers 2 g/100 g



COMPOZIȚIE

100 g produs conține:

Substanță activă:

Extract de *Chrysanthemum cinerariaefolium* flowers (min. 50% piretrine)2,0 g

Excipienți:

talc până la 100 g.

INDICAȚII

Produsul conține piretrine, piretroizi naturali biodegradabili, fără acțiune toxică pentru câini, pisici și păsări, cu acțiune adjuvantă de îndepărtare și eliminare a infestațiilor cu acarieni (căpușe, purici, păduchi). Se recomandă la câini, pisici și păsări, ca adjuvant pentru îndepărtarea și eliminarea infestației cu acarieni (căpușe, purici, păduchi). Este indicat să se pudreze în același timp adăposturile, colivile și cuibarele.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, păsări de curte (găini, curci, găște, rațe, bibilici), porumbei și păsări de colivie.

MOD DE UTILIZARE

Câini și pisici: se aplică prin pudrarea la baza părului, pe spate și încheieturi. Pentru animalele cu părul lung se folosește un pieptene pentru a ajunge la piele, se pudrează în sens invers creșterii firului de păr.

Păsări: se aplică prin pudrare ridicând penele pe spate și sub aripi. Pentru evitarea reinfestațiilor este indicat să se pulverizeze adăposturile, colivia și cuibarele.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu se utilizează pentru câini, pisici și păsări în vârstă de până la 12 săptămâni. Nu se utilizează pentru animalele bolnave sau convalescente. A se evita contactul produsului cu ochii și organele genitale ale animalului. A se evita pudrarea direct pe zonele de piele rănită. În timpul aplicării produsului nu se vor utiliza alte produse tip spray, zgardă antiparazitară sau spot-on. Aplicarea produsului se va face în mediu deschis. A se evita contaminarea alimentelor și furajelor. A se evita contactul cu ochii. În cazul contactului accidental, clătiți cu multă apă, solicitați sfatul medicului. A nu se refolosi flaconul după golire.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină și umiditate. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 g

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

100 g EQVAGEL CM gel conțin:

Mentol	2,0 g
Camfor	0,6 g
Alcool izopropilic	50,0 g
Baza gel hidrosolubil q.s.ad	100,0 g

(Carbomer, trietanolamină, apă purificată, alcool benzilic, meticlorizotiazolină și metilizotiazolinonă).

INDICAȚII

Adjuvant în îndepărtarea rapidă a durerii, reducerea inflamațiilor, a disconfortului și spasmelor musculare. Prezintă proprietăți revulsive, antipruriginoase, antiseptice și răcoritoare. Pătrunde ușor în piele și stimulează circulația sanguină.

Se utilizează la câini și cabaline:

- înainte și după eforturi intense (antrenamente, curse, etc);
- nevralgii, hiperestezii, prurit;
- mastalgie, lactație falsă, galactoree.

SPECII ȚINTĂ

Câini, cabaline.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică pe pielea curată și uscată de mai multe ori pentru a favoriza pătrunderea gelului.

Se poate utiliza și la prepararea unei soluții (două linguri de gel la 1 L apă) cu care se fricționează (bușumează) zona afectată.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatura camerei (15-25°C). A se păstra în flaconul bine închis. A se proteja de lumină, de surse de căldură și de foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație. În urma supradozării, efectele adverse sunt rare. În cazul apariției unei alergii, întrerupeți aplicația gelului și clătiți pielea cu multă apă. Persoana care administrează produsul trebuie să evite contactul cu ochii și mucoasele.

MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 150 g

Flacoane x 450 g

PRODUCATOR:

Pasteur Filiala Filipești S.A.



GALY ECO SPRAY

SOLUȚIE UZ
EXTERN

Extract de *Chrysanthemum
cinerariaefolium flowers* 0,06 g/100 ml



COMPOZIȚIE

100 ml produs conține:

Substanță activă:

Extract de *Chrysanthemum cinerariaefolium flowers*

(min. 50% piretrine)0,06 g

Excipienți:

Propilenglicol, dietilenglicol monoetileter, alcool izopropilic,
butilhidroxianisol, butilhidroxitoluen.

ACȚIUNE:

GALY ECO SPRAY conține piretrine, piretroizi naturali biodegradabili,
fără acțiune toxică pentru păsări, dar cu acțiune de îndepărtare-
eliminare a insectelor și acarienilor.

INDICAȚII

Se recomandă pentru întreținerea pielii și pentru îndepărtarea-
eliminarea infestației cu insecte și acarieni (căpușe, purici și
păduchi), atât forme adulte cât și în diferite stadii larvare.

SPECII ȚINTĂ

Păsări de curte (găini, curci, găște, rațe, bibilici), porumbei, păsări
de colivie.

MOD DE UTILIZARE:

1-3 pulverizări/punct aplicare în funcție de talie. Se aplică local,
direct pe piele, prin pulverizare în locurile cu penaj mai rar, sub
aripi, pe coadă și pe gât, evitând contactul soluției cu ochii păsării.
Produsul creează o peliculă protectoare în jurul corpului și este
recomandat a fi folosit de ori câte ori constatați apariția de insecte,
efectul este imediat. Pentru evitarea reinfestațiilor, acțiunea se va
combina și cu deparazitarea adăpostului/coliviei cu un produs
recomandat de medicul veterinar. Se poate repeta pulverizarea după
2-3 zile.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Produsul este fotosensibil. A se evita contactul cu ochii. În cazul
contactului accidental, clătiți cu multă apă, solicitați sfatul medicului
și prezentați prospectul produsului sau eticheta. Citiți prospectul
înainte de utilizare. A nu se refolosi flaconul după golire.

TIMP DE AȘTEPTARE:

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se lăsa la
îndemâna copiilor. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul
original. A se proteja de lumină. A se feri de surse de căldură și foc. A
nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru
vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacon cu pulverizator x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Digluconat de clorhexidină 1mg/g

**COMPOZIȚIE**

1 g soluție conține:

Substanță activă

Digluconat de clorhexidină 1 mg

Excipienți

Substanțe tensioactive, alcool etilic, glicerină, ulei de mentă, apă distilată q.s.ad 1 g

INDICAȚII

Soluție utilizată în igiena bucală la câini și pisici, eliminarea prin periaj a resturilor alimentare de pe dinți și gingii; conferă pe lângă protecție antimicrobiană și un miros plăcut, proaspăt al gurii. Este bine tolerat de câini și pisici și nu produce modificări vizibile ale mucoasei bucale. Se utilizează la recomandarea medicului veterinar în:

- igiena bucală la câini și pisici;
- afecțiuni ale gingiilor;
- prevenirea formării plăcii dentare;
- menținerea sănătății gurii prin eliminarea resturilor alimentare din cavitatea bucală;
- asigurarea unui miros plăcut al gurii.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

MOD DE ADMINISTRARE

Produsul GERMOSTOP BUCAL se aplică prin periaj.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Se va evita contactul cu ochii. În caz de contact accidental se va clăti locul cu multă apă.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se proteja de lumina directă. A se păstra în ambalajul original, bine închis. A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



OTTO CLEANS

SOLUȚIE OTICĂ

Acid salicilic 2 g / 100 g



COMPOZIȚIE

100 g soluție conțin:

Substanță activă:

Acid salicilic2 g

Excipienți:

Alcool etilic, macrogol 400, glicerină, polivinilpirolidonă K30, apă distilată q.s.ad100 g

INDICAȚII

Îndepărtarea cu delicatețe a cerumenului și impurităților acumulate în conductul auricular extern al câinilor și pisicilor.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică 2-3 picături în ureche, se masează ușor baza urechii, apoi se curăță excesul cu o dischetă de bumbac.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





OTTO CLEANS CERUMEN

Putere mare de curățare și igienizare.
Efect calmant.



COMPOZIȚIE

Isopropil miristat, ulei de parafină, squalane, extract de mușețel, ulei de arbore de ceai, vitamina E.

INDICAȚII

Soluția Otto Cleans Cerumen este indicată pentru curățarea urechilor la câine și pisică. Combinația de substanțe din Otto Cleans Cerumen are acțiune cerumenolitică (prin înmuierea și lubrifierea cerumenului), efect calmant, hidratant și de eliminare a mirosurilor neplăcute.

Otto Cleans Cerumen este sigur pentru câini și pisici, recomandat în special la cei cu secreție abundentă de cerumen, atât în utilizarea de rutină, cât și ca pas premergător tratamentelor aplicate la nivelul urechii.

Contraindicații:

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oricare dintre componente. A se evita contactul cu ochii animalului. A nu se utiliza în cazuri cu timpan perforat.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

Agitați flaconul înainte de utilizare. Administrați prin instilare în conductul auditiv extern: 2-4 picături pentru câini și 1-2 picături pentru pisici. Masați cu blândețe baza urechii pentru câteva minute. Permiteți animalului să scuture capul. Îndepărtați excesul de produs cu o dischetă de bumbac. Repetați la nevoie sau conform cu indicațiile medicului veterinar.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 100 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





SOLUȚIE DE UZ
EXTERN



PET SPRAY

Extract de *Chrysanthemum cinerariaefolium* flowers 0,09 g/ 100 g



MOD DE PREZENTARE

Flacoane cu pulverizator x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

COMPOZIȚIE

100 g soluție conțin:

Extract de *Chrysanthemum cinerariaefolium* flowers
(min. 50% piretrine)0,09 g

Excipienți:

Alcool izopropilic, propilenglicol, polisorbitat 80 q.s.ad 100 g

ACȚIUNE

PET SPRAY conține piretrine, piretroizi naturali biodegradabili, fără acțiune toxică pentru câini, dar cu acțiune de îndepărtare-eliminarea a insectelor și acarienilor.

INDICAȚII

Se recomandă pentru întreținerea pielii, îndepărtarea și eliminarea infestației cu purici, păduchi, căpușe și muște de nisip, atât forme adulte cât și în diferite stadii larvare.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

PET SPRAY se aplică prin pulverizare pe blană de la o distanță de 10-15 cm până când este complet umectată și soluția a ajuns până la piele.

Pentru animalele cu părul lung se folosește un pieptene pentru a ajunge la piele, se pulverizează soluția în sens invers creșterii firului de păr, apoi se lasă animalul să se usuce în aer liber (nu se șterge). Produsul creează o peliculă protectoare în jurul animalului și este recomandat a fi folosit ori de câte ori scoateți animalul la plimbare, efectul este imediat.

Pentru evitarea reinfestărilor, acțiunea se va combina și cu deparazitarea adăpostului cu un produs insecticid recomandat de medicul veterinar.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, ferit de îngheț, în ambalajul original, protejat de lumină. A se feri de surse de căldură și de foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Produsul este fotosensibil. Nu se aplică la animalele bolnave sau convalescente. A se evita contactul cu ochii și organele genitale ale animalului. Supravegheați animalele să nu se lîngă până la completa uscare a blănii. Aplicarea produsului PET SPRAY se va face în mediu deschis.

ALTE INFORMAȚII

În timpul aplicării soluției de PET SPRAY nu se vor utiliza alte produse tip spray, zgardă antiparazită sau spot-on. Nu se pulverizează soluția în prezența unei surse de foc. În timpul aplicării soluției nu se bea, nu se mănâncă, nu se fumează.



KERATIN FORTE

ȘAMPON



COMPOZIȚIE

100 ml conțin:

Substanțe active

Cheratină hidrolizată	1000 mg
Biotină	100 mg
Extract de aloe vera (<i>Aloe Barbadensis</i>)	200 mg
Provitamina B5	2,3 mg

Excipienți:

Lauril-etersulfat de sodiu, clorură de sodiu, dietanolamidă de cocos, betaină, agent perleare, exil k 100, parfum, acid lactic, apă purificată până la 100 ml.

SCOPUL UTILIZĂRII PRODUSULUI

Șampon special creat pentru a regenera, întări și hrăni în profunzime părul. Îmbogați cu cheratină, biotină, aloe vera și provitamina B5, șamponul curăță delicat, accelerează procesul de regenerare a firelor de păr, conferă strălucire, hidratează și reduce căderea părului.

Cheratina este o proteină fibroasă care redă strălucirea și repară structura părului, biotina fortifică și accelerează procesul de creștere a firelor de păr, extractul de aloe vera hidratează și oferă elasticitate, iar provitamina B5 stimulează metabolismul celular, revitalizează, stopează căderea părului, netezește și conferă strălucire.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, câini și pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică pe blana umedă o cantitate suficientă de șampon pentru a face spumă, se masează delicat, se lasă să acționeze timp de câteva minute, apoi se clătește cu apă caldă din abundență. Se repetă operațiunea dacă este necesar. Blana animalului se usucă cu un prosop sau cu un uscător de păr silențios.

PRECAUȚII

A se evita contactul produsului cu ochii și mucoasele animalelor. În caz de contact accidental clătiți imediat cu multă apă.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oricare dintre componentii produsului.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original, bine închis.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar 1 an.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





ȘAMPON CU EXTRACTE DIN PLANTE PENTRU CABALINE



COMPOZIȚIE

100 g conțin:

Substanțe active

Extract din brusture (<i>Arctium lappa</i>)	75 mg
Extract de mesteacăn (<i>Betula pendula</i>)	75 mg
Extract de coada calului (<i>Equisetum arvense</i>)	75 mg
Extract de mușețel (<i>Chamomilla recutita</i>)	75 mg
Extract de salvie (<i>Salvia officinalis</i>)	75 mg
Extract de urzică (<i>Urtica Dioica</i>)	75 mg
Extract de aloe (<i>Aloe Barbardensis</i>)	50 mg
Extract de nuc (<i>Juglans regia</i>)	50 mg
Alcool pantotenilic	2,3 mg

Expicienți:

Lauril-etersulfat de sodiu, clorură de sodiu, dietanolamidă de cocos, betaină, agent perlare, glicerină, eutil k 100, parfüm, colorant verde, apă distilată - până la 100g.

SCOPUL UTILIZĂRII PRODUSULUI

Șampón delicat, cu extracte din plante, special creat pentru cabaline. Curăță și combate căderea părului, facilitează țesălatul, conferă luci și ajută la regenerarea și menținerea frumuseții părului.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică pe pielea umedă o cantitate suficientă de șampón pentru a face spumă, se masează delicat, se lasă să acționeze timp de câteva minute, apoi se clătește cu apă caldă din abundență. Se repetă operațiunea dacă este necesar.

PRECAUȚII

A se evita contactul produsului cu ochii și mucoasele animalelor. În caz de contact accidental clățiți imediat cu multă apă.

DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 an.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 200 ml

Canistră x 1L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



HAPPY ȘAMPON GERMOSTOP

ȘAMPON



COMPOZIȚIE

Apă purificată, betaină, alcooli grași etoxilați, cocamidă dietanolamină, oxid de laurildimetilamină, digluconat de clorhexidină, inhibitor de miros, parfum, colorant.

INDICAȚII/ ATENȚIONĂRI SPECIALE

GERMOSTOP este indicat la câini, pisici și cabaline în tratamentul adjuvant al afecțiunilor dermatologice, seboree uscată sau umedă, eczeme. Se poate utiliza fără niciun risc la animalele în covalescență postoperatorie sau cu răni superficiale. Produsul este dezodorizant, parfumat, conferă luciul părului, este neiritant pentru piele, cicatrici sau plăgi. A se evita contactul cu ochii și organele genitale ale animalului. A nu se folosi flaconul după golire. În timpul aplicării GERMOSTOP nu se vor utiliza alte produse tip spray, zgardă antiparazitară sau soluții spot-on.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici și cabaline.

MOD DE UTILIZARE

La câini și pisici: se umectează bine blana cu apă caldă la 38-40°C, apoi se aplică și dispersează șamponul pe întreaga suprafață a corpului cu ajutorul unui burete sau prin masare cu o mânășă. După o perioadă de contact de 15-20 minute a șamponului cu blana animalului, se îndepărtează spuma prin clătire cu apă caldă din abundență. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

La cabaline: se umectează pielea, se aplică șamponul și se dispersează pe întreg corpul animalului și se masează bine cu o mânășă. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact timp de 15-20 minute apoi se clătește foarte bine cu apă și se usucă prin bușumare sau cu aer cald.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă. A se păstra în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

PRODUSE COSMETICE





HAPPY ȘAMPON GERMOSTOP FORTE

Clorhexidină 4%



COMPOZIȚIE

Apă purificată, betaină, alcooli grași etoxilați, cocamidă dietanolamină, digluconat de clorhexidină, oxid de laurildimetilamină, inhibitor de miros, parfum, colorant.

INDICAȚII/ ATENȚIONĂRI SPECIALE

GERMOSTOP FORTE este indicat la câini, pisici și cabaline în tratamentul adjuvant al afecțiunilor dermatologice, seboree uscată sau umedă, eczeme. Se poate utiliza fără niciun risc la animalele în coalescență postoperatorie sau cu răni superficiale. Produsul este dezodorizant, parfumat, conferă luciul părului, este neiritant pentru piele, cicatrice sau plăgi. A se evita contactul cu ochii și organele genitale ale animalului. A nu se fotosi flaconul după golire. În timpul aplicării GERMOSTOP FORTE nu se vor utiliza alte produse tip spray, zgardă antiparazitară sau soluții spot-on.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici și cabaline.

MOD DE UTILIZARE

La câini și pisici: se umețează bine blana cu apă caldă la 38-40°C, apoi se aplică și dispersează șamponul pe întreaga suprafață a corpului cu ajutorul unui burete sau prin masare cu o mânășă. După o perioadă de contact de 15-20 minute a șamponului cu blana animalului, se îndepărtează spuma prin clătire cu apă caldă din abundență. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

La cabaline: se umețează pielea, se aplică șamponul și se dispersează pe întreg corpul animalului și se masează bine cu o mânășă. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact timp de 15-20 minute apoi se clătește foarte bine cu apă și se usucă prin bușumare sau cu aer cald.

VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se proteja de lumină directă. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă. A se păstra în ambalajul original.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Fiipești S.A.



HAPPY ȘAMPON SG FLORAL

ȘAMPON



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, agent de perlare, cocamidă dietanolamină, inhibitor de miros, parfum, conservant, pantenol (provitamina B5), colorant.

INDICAȚII/ ATENȚIONĂRI SPECIALE

Șampon SG cu PRO-VITAMINA B5 cu parfum floral, se utilizează la spălarea de rutină a câinilor și pisicilor pentru întreținerea curățeniei, redarea luciului natural al părului și conferirea unui miros plăcut. Nu influențează mirosul natural al animalului dacă este utilizat în mod corespunzător.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se umectează bine blana animalului cu apă caldă. Se aplică pe blană o cantitate suficientă de șampon pentru a face spumă. Se masează ușor blana, protejând ochii, urechile și organele genitale ale animalului. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact cu blana timp de 15-20 minute. Se clătește foarte bine cu apă. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

PRODUSE COSMETICE





HAPPY ȘAMPON SG CU COCOS



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, agent de perlare, cocamidă dietanolamină, inhibitor de miros, parfum, conservant, pantenol (provitamina B5).

INDICAȚII/ATENȚIONĂRI SPECIALE

HAPPY SG șampón cu PRO-VITAMINA B5 și esență de cocos, se utilizează la spălarea de rutină a câinilor și pisicilor pentru întreținerea curățeniei, redarea luciului natural al părului și conferirea unui miros plăcut.

Nu influențează mirosul natural al animalului dacă este utilizat în mod corespunzător.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se umectează bine blana animalului cu apă caldă. Se aplică pe blană o cantitate suficientă de șampón pentru a face spumă. Se masează ușor blana, protejând ochii, urechile și organele genitale ale animalului. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact cu blana timp de 15-20 minute. Se clătește foarte bine cu apă. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină directă. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



HAPPY ȘAMPON SG CU LĂMÂIE

ȘAMPON



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, agent de perlare, cocamidă dietanolamină, inhibitor de miros, parfum, conservant, pantenol (provitamina B5), colorant.

INDICAȚII/ ATENȚIONĂRI SPECIALE

Șampón SG cu PRO-VITAMINA B5 și esență de lămâie, se utilizează la spălarea de rutină a câinilor și pisicilor pentru întreținerea curățeniei, redarea luciului natural al părului și conferirea unui miros plăcut. Nu influențează mirosul natural al animalului dacă este utilizat în mod corespunzător.

SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se umectează bine blana animalului cu apă caldă. Se aplică pe blană o cantitate suficientă de șampón pentru a face spumă. Se masează ușor blana, protejând ochii, urechile și organele genitale ale animalului. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact cu blana timp de 15-20 de minute. Se clătește foarte bine cu apă. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină directă. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



PRODUSE COSMETICE



HAPPY ȘAMPON PUPPY



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, cocamidă dietanotamină, betaină, agent de perlare, glicerină, inhibitor de miros, parfum, extract din hamei (*Humulus lupulus*), extract din mușețel (*Chamomilla recutita*), conservant, acid lactic, pantenol (provitamina B5).

INDICAȚII / PRECAUȚII SPECIALE

Șampon cu acțiune blândă special creat pentru puii sub 1 an. Îmbogățit cu extract de hamei, extract de mușețel și provitamina B5, șamponul curăță în profunzime, conferă luciu, aspect mătășos și ajută la regenerarea și menținerea frumuseții blănii. A se evita contactul produsului cu ochii și mucoasele animalelor. În caz de contact accidental clățiți imediat cu multă apă.

SPECII ȚINTĂ

Căini, pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică pe blana umedă o cantitate suficientă de șampon pentru a face spumă, se masează delicat, se lasă să acționeze timp de câteva minute, apoi se clătește cu apă caldă din abundență. Se repetă operațiunea dacă este necesar. Blana animalului se usucă cu un prosop sau cu un uscător de păr silențios.

VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină directă. A se feri de sursele de căldură și foc.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



HAPPY ȘAMPON SBFP

Efect calmant



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, agent de perlare, cocamidă dietanolamină, ichtiol, inhibitor de miros, parfum, iod povidonă, conservant, extract din *Chrysanthemum cinerariaefolium*.

INDICAȚII/ CONTRAINDICAȚII/ ATENȚIONĂRI SPECIALE

ȘAMPONUL SBFP are efect dezodorizant, calmant și de refacere a integrității cutanate la animalele cu seboree uscată sau uleioasă. Se recomandă pentru îndepărtarea insectelor și acarienilor (purici, păduchi, căpușe și râie), precum și în caz de contaminare micotică și bacteriană. A se evita contactul produsului cu ochii și mucoasele animalelor. A nu se utiliza la spălătul pisicilor. A nu se folosi flaconul după golire. În timpul aplicării ȘAMPONUL SBFP nu se vor utiliza alte produse de tip spray, zgardă antiparazită sau spot-on.

SPECII ȚINTĂ

Câini.

MOD DE UTILIZARE

Se umectează bine blana animalului cu apă caldă. Se aplică pe blană o cantitate suficientă de șampon pentru a face spumă. Se masează ușor blana, protejând ochii, urechile și organele genitale ale câinelui. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact cu blana timp de 15-20 de minute. Se clătește foarte bine cu apă. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ȘAMPON



PRODUSE COSMETICE



ȘAMPON



HAPPY ȘAMPION SP

Adjuvant în tratamentul ANTIPARAZITAR



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, cocamidă dietanotamină, inhibitor de miros, parfum, conservant, extract din *Chrysanthemum cinerariaefolium*, colorant.

INDICAȚII/ ATENȚIONĂRI SPECIALE

ȘAMPONUL SP este un șampion ce are în compoziție și piretrine naturale cu acțiune de îndepărtare și eliminare a insectelor și acarienilor.

ȘAMPONUL SP conferă luciul natural al blănii animalului, are efect dezodorizant și acțiune de îndepărtare - eliminare a ectoparaziților (purici, păduchi, căpușe și râie). A se evita contactul produsului cu ochii și organele genitale ale animalului. A nu se folosi flaconul după golire. În timpul aplicării ȘAMPONUL SP nu se vor utiliza alte produse de tip spray, zgardă antiparazitară sau spot-on.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se umectează bine blana animalului cu apă caldă. Se aplică pe blană o cantitate suficientă de șampion pentru a face spumă. Se masează ușor blana, protejând ochii, urechile și organele genitale ale animalului. Pentru asigurarea efectului optim, se lasă spuma în contact cu blana timp de 15-20 minute. Se clătește foarte bine cu apă. Se usucă blana cu un prosop sau aer cald.

VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

PRODUSE COSMETICE



ZIZOU ȘAMPON

CURĂȚARE DELICATĂ



ȘAMPON



COMPOZIȚIE

Apă purificată, lauril sulfat de sodiu, clorură de sodiu, cocamidă dietanolamină, betaină, agent de perlare, glicerină, inhibitor de miros, parfum, extract din hamei (*Humulus lupulus*), extract din mușețel (*Chamomilla recutita*), conservant, acid lactic, pantenol (provitamina B5).

INDICAȚII/ PRECAUȚII SPECIALE

Șampon cu acțiune blândă special creat pentru cățeluși și pisicuțe. Îmbogățit cu extract de hamei, extract de mușețel și provitamina B5, șamponul curăță în profunzime, conferă luciu, aspect mătășos și ajută la regenerarea și menținerea frumuseții blănii. A se evita contactul produsului cu ochii și mucoasele animalelor. În caz de contact accidental clățiți imediat cu multă apă.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică pe blana umedă o cantitate suficientă de șampon pentru a face spumă, se masează delicat, se lasă să acționeze timp de câteva minute, apoi se clătește cu apă caldă din abundență. Se repetă operațiunea dacă este necesar. Blana animalului se usucă cu un prosop sau cu un uscător de păr silențios.

VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se feri de îngheț. A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină. A se feri de sursele de căldură și foc. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 ml

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

PRODUSE COSMETICE



PRODUSE PENTRU UZ UMAN



EQVAGEL FORTE

GEL



COMPOZIȚIE

Alcool izopropilic, apă, mentol, carbomer, trietanolamină, camfor, fenoxietanol (și) etilhexilglicerină

ACȚIUNE

EQVAGEL FORTE relaxează mușchii, stimulează circulația și îmbunătățește flexibilitatea.

INDICAȚII

Masajul cu EQVAGEL FORTE relaxează mușchii, elimină starea de oboseală, stimulează circulația sângelui și îmbunătățește flexibilitatea. EQVAGEL FORTE oferă o senzație plăcută de răcorire.

MOD DE UTILIZARE

Se aplică de 2-3 ori pe zi, pe zona afectată și se masează cu mișcări circulare până când gelul este complet absorbit.

PRECAUȚII SPECIALE DE UTILIZARE

A se evita contactul cu ochii, mucoasele și în zone ce prezintă ulcerații. A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C, închis etanș. Produs inflamabil. A se feri de căldură și de foc.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Tuburi x 150 g

PRODUCĂTOR

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

PRODUSE PENTRU UZ UMAN



VACCINURI



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

Vaccin inactivat pentru
imunoprofilaxia agalaxiei contagioase



COMPOZIȚIE per doză (1 ml) :

Substanță activă:

Mycoplasma agalactiae, inactivată, tulpină AG 6>35 UE*

* Unități ELISA (serologic pe cobai)

Excipient:

Aldehidă formică 38%<0,5mg

Adjuvant:

Hidroxid de aluminiu2,8 - 3,4 mg Al₂O₃

INDICAȚII

Se utilizează în imunoprofilaxia agalaxiei contagioase a oilor și caprelor. Produsul este indicat pentru imunizarea activă a celor două specii țintă și prevenirea infecției. Imunitatea se instalează la 21 de zile de la a doua vaccinare și durează cel puțin 6 luni.

CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează:

- oile și caprele în ultima lună de gestație;
- animalele cu boli infecțioase și parazitare;
- animalele stresate;
- animalele imunosupresate datorită unor factori nutriționali și de întreținere.

REAȚII ADVERSE

Frecvent la locul de inoculare poate apărea un edem însoțit de o ușoară hipertermie (0,5-1,5°C) care dispare după 24-48 ore, lăsând un nodul vaccinal mic, dur, persistent, ce dispare în următoarele 21 de zile. Foarte rar pot apărea reacții anafilactice la animalele vaccinate. În aceste cazuri se va administra un produs antihistaminic. Reacțiile postvaccinale nu influențează semnificativ starea generală a animalelor.

SPECII ȚINTĂ

Ovine, caprine.

MOD DE ADMINISTRARE

Vaccinul se administrează la animalele gestante în lunile a 3-a și a 4-a de gestație pe cale subcutanată în doză de 1 ml, înapoia cotului sau la baza cozii. A doua administrare se efectuează după 21 de zile, cu aceeași doză.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de utilizare și în timpul utilizării, flaconul se va agita foarte bine pentru omogenizare.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se vaccinează animalele cu instrumentar steril. Nu se vaccinează animalele în ultima lună de gestație datorită avorturilor mecanice ce pot apărea. Vaccinul nu se va aplica timp de minimum 14 zile de la alte vaccinări și timp de 12 zile după tratamente antiparazitare.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Vaccinarea profilactică se efectuează la animalele gestante în lunile a 3-a și a 4-a de gestație; nu se vaccinează animalele în ultima lună de gestație datorită avorturilor mecanice ce pot să apară. În caz de necesitate vaccinul se poate administra la oi și capre lactante, înregistrându-se o ușoară scădere a producției de lapte.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

De aceea se recomandă ca nici un alt vaccin să nu fie administrat concomitent sau în intervalul de 2 săptămâni înainte ori după vaccinarea cu AGAVAC.

SUPRADOZARE

Administrarea unei supradoze (de 2 ori mai mare) nu determina alte reacții decât cele descrise la capitolul 'Reacții adverse'.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatura de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





Vaccin viu
pentru imunoprofilaxia antraxului



COMPOZIȚIE

1 ml / 1 doză convențională (0,2 ml) conține:

Substanță activă:

Spori de *Bacillus anthracis* (tulpina 1190 R-Stamatini): 2,5-5,5 x 10⁷ UFC/ ml sau 0,5 - 1,1x10⁷ UFC/ doză convențională

Adjuvant:

Saponina 0,0006 g/ ml sau 0,00013 g/ doză convențională

Excipienți:

Glicerină 0,63 g / ml sau 0,13 g/ doză convențională

Apă pură ad. 1,0 ml sau ad 0,2 ml/ doză convențională.

INDICAȚII

Vaccinul este indicat în prevenirea antraxului la cai, bovine, ovine, caprine, porci. Vaccinarea preventivă se realizează de obicei primăvara cu 14 zile înaintea ieșirii la pășune; la animalele introduse la îngrășat se recomandă vaccinarea cu 21 de zile înainte de introducerea la îngrășat.

Vaccinul trebuie administrat numai animalelor clinic sănătoase în cazul în care acestea provin dintr-un efectiv la care s-au înregistrat cazuri de antrax sau existența altor boli. Imunitatea se instalează la 21 de zile după vaccinare și durează 12 luni.

CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează animalele:

- sub vârsta recomandată pentru fiecare specie;
- bolnave, slăbite, epuizate, febrile;
- în ultima lună de gestație datorită avorturilor mecanice ce pot apărea;
- în primele 3 săptămâni postparturiție;
- ovine cu 5 zile înainte și după tundere și îmbăieri antiparazitare.

Vaccinarea nu trebuie realizată simultan cu cele pentru alte boli, aceste vaccinuri vor fi administrate cu 21 de zile înaintea vaccinării contra antraxului. În zonele în care există pasteureloza, cărbune emfizematos sau alte anaerobioze, vaccinarea pentru acestea se realizează cu 21 zile înaintea vaccinării contra antraxului.

REAȚII ADVERSE

Pot să apară ușoare edeme la locul de inoculare, și, de asemenea, uneori, o scădere nesemnificativă a producției de lapte, care va reveni în decurs de 2 - 3 zile. Foarte rar apar cazuri cu reacții post-vaccinale accentuate exprimate prin febră și edeme de mai mare întindere, care persistă câteva zile; aceste animale trebuie ținute la adăpost și li se aplică comprese reci. Dacă febra persistă iar edemul devine decliv, animalele trebuie tratate cu antibiotic și ser hiperimun anti-antrax. În condițiile practicii curente, inocularea unor vaccinuri, indiferent de producător, poate determina reacții anafilactice la maxim 2-3% din animalele vaccinate. Se recomandă observarea acestor animale timp de 1-2 ore post-vaccinare și dacă este necesar, administrarea unui medicament antihistaminic.

SPECII ȚINTĂ

Cai, începând cu vârsta de 6 luni. Bovine, începând cu vârsta de 2 luni. Ovine, începând cu vârsta de 2 luni. Caprine, începând cu vârsta de 2 luni. Porci, începând cu vârsta de 2 luni.

MOD DE ADMINISTRARE

ANTRAVAC se inoculează pe cale subcutanată, într-o doză unică, după cum urmează:

Cabaline - 0,2 ml. Bovine - 0,5 ml. Ovine - 0,2 ml. Caprine - 0,1 ml. Suine - 0,2 ml.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Vaccinul se aduce la temperatura camerei și se agită pentru omogenizare înaintea utilizării. Se utilizează instrumentar steril pentru administrare.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Vaccinul se inoculează strict subcutanat.

Nu au fost înregistrate cazuri de transmitere a tulpinii vaccinale de la un animal la altul.

A nu se utiliza substanțe chimice pentru dezinfecția pielii.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Administrarea accidentală pe alte căi sau locuri de elecție este urmată de supraveghere și de administrare locală de produse antiinflamatorii. Se vaccinează doar animalele sănătoase. În primele 2-4 ore post vaccinare, animalele trebuie ținute în adăpost și să nu fie supuse unor eforturi excesive.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se vaccinează femelele în ultima lună de gestație și la 3 săptămâni post parturiție.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Timp de 14 zile postvaccinare nu trebuie utilizat niciun medicament cu efect bacteriostatic sau bactericid (antibiotice, sulfamide). Animalele care au făcut accidente postvaccinale sunt tratate cu medicamente cu efect bactericid sau bacteriostatic și sunt revaccinate când starea clinică este corespunzătoare.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu trebuie utilizat niciun preparat cu efect bactericid sau bacteriostatic cu 14 zile înainte sau timp de 14 zile după vaccinarea contra antraxului.

Nu amestecați cu nici un alt vaccin.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 0 zile. Lapte: 0 zile

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 8 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50, 100 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



BIAVAC

Vaccin viu liofilizat
pentru imunoprofilaxia bursitei
infecțioase aviare



COMPOZIȚIE

O doză conține:

Substanță activă:

Virus viu atenuat tulpina BIA Cj, min $10^{8.0}$ DIE₅₀ * $10^{3.5}$ DIE₅₀ = 50% din doza infecțioasă embrionară-max $10^{3.5}$ DIE₅₀

Excipient:

Stabilizator PDZ (ST3): hidrolizat de caseină, glutamat monosodic, lactoză, fosfat dipotasic, fosfat monopotasic.

INDICAȚII

Se utilizează pentru imunizarea activă a puilor cu nivel scăzut de anticorpi specifici împotriva bursitei infecțioase aviare (boala de Gumboro).

Se vaccinează puii de 8-14 zile; vârsta de vaccinare exactă se stabilește în funcție de nivelul anticorpilor maternali.

Se vaccinează în scopul reducerii mortalității, semnelor clinice și leziunilor de bursită infecțioasă aviară (boala de Gumboro).

Imunitatea se instalează la 14 zile după vaccinare și durează minimum 55 zile.

CONTRAINDICAȚII

Nu este indicată vaccinarea puilor din efectivele unde evoluează alte boli infectocontagioase (inclusiv bursita infecțioasă aviară) și parazitare.

REAȚII ADVERSE

Administrarea unei singure doze de vaccin cauzează o depleție a limfocitelor în bursa Fabricius (50-75% în foliculi). Repopularea cu limfocite se desfășoară la 14 zile după vaccinare, iar la 28 zile depleția este prezentă doar la 5-10% din foliculi. Depleția nu are un efect imunodepresiv semnificativ dacă este bine ales momentul vaccinării și există un nivel minim de anticorpi serici maternali.

SPECIE ȚINTĂ

Găini (pui de găină).

MOD DE ADMINISTRARE

Vaccinul Biavac se administrează pe cale orală în apa de băut sau individual pe cale oculo-conjunctivală.

Pentru fiecare pasăre trebuie administrată o doză de vaccin. Indiferent de calea de administrare vaccinarea se realizează cu vaccin reconstituit în apă, care se prezintă sub forma unei soluții limpezi ușor opalescente.

Pentru prepararea suspensiei de vaccin în vederea administrării se îndepărtează capsula de aluminiu și dopul de cauciuc de la flaconul cu produs liofilizat apoi se adaugă o cantitate din diluant după care se reapiacă dopul de cauciuc și se agită bine. Vârsta de vaccinare a puilor depinde de nivelul anticorpilor maternali (consecutiv determinării statusului imunologic). De aceea, vaccinarea se efectuează în funcție de categoria puilor și schema de vaccinare a efectivelor de reproducție.

În general, dacă părinții au fost vaccinați cu vaccinuri vii contra BIA, puii broiler, tineretul de înlocuire se vor vaccina la vârsta de 8-14 zile, în funcție de nivelul anticorpilor maternali. În funcție de aceste considerente se pot face una, două, sau mai multe vaccinări de rapel. Reconstituirea vaccinului pentru administrare pe cale orală în apa de băut: Pentru reconstituire, se utilizează apă rece, curată și fără dezinfectanți, în care să nu se simtă la gust și miros prezența clorului. Este știut că prezența clorului chiar sub 1 ppm are efecte negative asupra stabilității virusului. Pentru a preveni aceste efecte



negative se folosește lapte degresat (500 ml/ 10 L apă) sau lapte praf degresat în procent de 0,2 - 0,5%. Se amestecă în apa pentru vaccinare și după 15-30 minute se poate adăuga și vaccinul. Atenție! Nu se utilizează lapte gras, care ar putea bloca sistemul de distribuție automată al apei.

Volumul de apă pentru reconstituire este dependent de vârsta păsărilor ce se vaccinează și de practica utilizată în fermă.

În raport cu numărul de păsări ce se vaccinează se măsoară corect volumul de apă necesar și se utilizează atâtea flacoane cu vaccin în funcție de numărul de doze înscris pe eticheta flaconului. În funcție de vârsta puilor fiecare doză de vaccin se reconstituie în 10 - 40 ml apă.

Cantitatea de apă per pui poate fi mărită la rasele grele sau în zilele foarte calde. În general se calculează 2 L de apă pentru 1000 pui pentru fiecare zi de vârstă.

Exemplu: Pui 11 zile vârstă = 22 L de apă pentru 1000 pui.

Se omogenizează vaccinul în apă asigurându-se că toate flacoanele de vaccin sunt golite și clătite. Soluția astfel pregătită se administrează imediat la păsări.

Pentru a consuma rapid și total apa cu vaccin se recomandă o privare de apă înainte de vaccinare cu 20-30 minute.

Pe durata vaccinării furajele să fie disponibile în hrănitori (păsările în general nu consumă apă dacă nu consumă furaje).

Cantitatea de apă cu vaccin trebuie să se consume în 1-2 ore de la administrare.

După consumarea apei cu vaccin se poate deschide alimentarea automată cu apă.

Pentru administrarea individuală pe cale orală fiecare doză de vaccin se reconstituie în funcție de vârsta puilor și de rasă.

Reconstituirea vaccinului pentru administrare pe cale oculo-conjunctivală/intranasală: Pentru puii de găină la vârsta de 8-14 zile. Reconstituieți vaccinul în 50 ml pentru 1000 doze.

Administrați prin picurător la o rată de o picătură pe pui într-un singur ochi. Țineți puilul în așa fel încât un ochi să fie orientat în sus și permiteți unei picături de vaccin să cadă în ochi. Puii trebuie să înghită în timpul vaccinării.

Pentru o administrare corectă, la aplicarea individuală oculo-conjunctivală se instalează câte o picătură în fiecare ochi și se verifică obținerea a 20 de picături pentru 1 ml.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Timpul optim de vaccinare depinde atât de statusul imunologic al puilor și al părinților din care provin, cât și de situația epidemiologică a efectivelor de păsări, în funcție de aceste considerente se pot face una, două, sau mai multe vaccinări de rapel.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Nu se vor vaccina puii cu nivel foarte ridicat de anticorpi specifici anti IBVD. Momentul optim de vaccinare se va stabili în funcție de nivelul de anticorpi serici maternali.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Se vaccinează numai păsările sănătoase.

Vasele în care se prepară soluția de vaccin în apa de băut vor fi



curate și fără urme de dezinfectanți sau detergenți ce pot distruge virusul (atenție la clorul din apă!);

Vaccinul reconstituit care are aspectul unei soluții ușor opalescente se va folosi în maxim 2 ore;

Întreruperea oricărui tratament sau utilizarea unui dezinfectant în apa de băut cu 24 - 48 ore înainte de vaccinare;

Verificarea alimentării cu apă de băut, astfel încât să existe certitudinea că toate păsările au acces la apă în același timp;

Apa de băut trebuie să aibă temperatura de 4-10 °C;

Dieta hidrică a puilor timp de 1-2 ore înaintea administrării vaccinului;

Să nu se suplimenteze apa de băut decât după consumarea integrală a vaccinului.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu se vaccinează păsările în perioada de ouat.

SUPRADOZARE

Consecutiv administrării unei supradoze (de zece ori doza maximă), nu s-au înregistrat reacții adverse, altele decât cele menționate la capitolul Reacții adverse (după administrarea unei singure doze).

INCOMPATIBILITĂȚI

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar, cu excepția diluantului recomandat pentru utilizarea cu acest produs.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 0 zile; Ouă: 0 zile

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire: 8 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100, 2000 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

BRONVAC

Vaccin viu, liofilizat
pentru imunoprofilaxia bronșitei
infecțioase aviare



COMPOZIȚIE

Substanța activă:

Virusul Bronșitei Infecțioase (IBV), tulpina H-120, titrul minim 10^3 DIE * *DIE₅₀ = 50% din doza infecțioasă embrionară, titrul maxim $10^{3,5}$ DIE₅₀ doza.

Excipienți

q.s.ad 0,03 ml
Lactoză, fosfat dibazic de potasiu, fosfat monobazic de potasiu, clorură de sodiu, fosfat disodic, apă purificată.

INDICAȚII

Prevenirea bronșitei infecțioase la găini. Imunitatea se instalează la 21 de zile postvaccinare și durează 45 de zile. Vaccinările ulterioare sunt determinate de categoria de păsări.

CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează păsările bolnave.

REAȚII ADVERSE

Postvaccinare pot apărea reacții respiratorii care se remit în 14 zile.

SPECII ȚINTĂ

Găini de reproducție, găini ouătoare, broileri.

MOD DE ADMINISTRARE

Administrați 1 doză/pasăre.

• Oculo-nazal

Odată ce tableta liofilizată este dizolvată în solventul inclus (apă distilată sterilizată), administrați o picătură de vaccin (0,03 ml) pe pasăre, în ochi sau fanta nazală, utilizând o pipetă standard (în mod normal 30 ml per 1000 doze).

• Cale orală

Dizolvați tableta liofilizată prin umplerea la jumătate a flaconului în care se află cu apă, agitați și turnați într-un recipient adecvat cu apă de băut ce poate fi consumată în jumătate de oră sau maximum o oră, ținând cont de următoarele:

1-3 săptămâni	5 - 10 L
4-9 săptămâni	12 - 23 L
10-16 săptămâni	27 - 37 L

• Pulverizare:

Cantitatea de apă necesară depinde de tipul adăpostului, de numărul de păsări, vârstă, ventilație, temperatură, echipamentul utilizat. Cantitatea variază între 250 și 1.000 ml/ 1.000 păsări. Regula generală: cu cât particula este mai mică, cu atât suspensia virală va ajunge mai adânc în tractul respirator. Pentru prima vaccinare utilizați aparate care generează particule cu dimensiunea > 50μm. De la 3-4 săptămâni dimensiunea particulelor să fie < 50μm. Ca diluant, se utilizează apă de băut curată, lipsită total de substanțe dezinfectante și, în special de clor.

Pulverizați pe toate păsările. Ventilația trebuie oprită atât în timpul vaccinării cât și 20-30 min după aceasta. Reduceți intensitatea luminoasă pentru a liniști păsările. Utilizați protecție pentru față și ochi. Echipamentul trebuie utilizat doar la vaccinare și nu trebuie să conțină urme de dezinfectanți și detergent. Pentru vaccinarea cu aerosoli trebuie utilizat doar echipament testat.



Următorul tabel dă câteva exemple:

Mărimea picăturii	> 50μm	< 50μm
Presiune	500-600 ml/min, 2-3 bari	50ml/min.
Volum 1000 păsări	500-1000 ml	100-200 ml.
Durata 1000 păsări	1-2 min.	5 min.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Agitați ușor până la realizarea suspensiei tabletei liofilizate înainte de administrare. În cazul administrării pe cale orală, nu utilizați apă cu cloruri sau dezinfectanți. Administrarea prin pulverizare necesită folosirea măștii și ochelarilor de protecție.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE OUAT

Vaccinarea cu Bronvac nu determină efecte adverse asupra productivității și reproduției păsărilor de reproducție rase grele.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Vaccinul Bronvac poate fi administrat la păsările vaccinate anterior cu vaccinul Newvac La Sota, de asemenea vaccinul Bronvac se poate utiliza concomitent cu vaccinul Newvac La Sota.

SUPRADOZARE

După vaccinare cu o supradoză pot apărea reacții respiratorii, care se remit în 14 zile.

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu amestecați cu alt vaccin sau produs imunologic cu excepția diluantului.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatura de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire: 5 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 1000, 2000 doz.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



SOLUȚIE
INJECTABILĂ



COLUMBOVAC

Vaccin inactivat
pentru imunoprofilaxia
paramyxovirozei



MOD DE PREZENTARE

Flacon x 50 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

COMPOZIȚIE

O doză de 0,2 ml conține:

Substanța activă:

Virusul bolii de Newcastle, tulpina La Sota - min.1000 UHA ce induce >4 log₁₀ IHA

Excipienți:

Aldehidă formică, apă pentru preparate injectabile

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă a porumbeilor în vârstă de minim 28 zile în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și leziunilor specifice de paramyxoviroză.

Instalarea imunității: după 21 zile de la vaccinare.

Durata imunității: 12 luni.

CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează porumbeii destinați consumului uman.

REAȚII ADVERSE

Vaccinarea cu vaccinul Columbovac nu produce reacții postvaccinale locale sau generale.

SPECII ȚINTĂ

Porumbei (porumbeii ornamental și de sport).

MOD DE ADMINISTRARE

Vaccinul se administrează la porumbeii în vârstă de minim 28 zile. Fiecare pasăre se vaccinează pe cale subcutanată, în doză de 0,2 ml/porumbel, în regiunea cefei.

RECOMANDĂRI PENTRU ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Flaconul se va agita puternic înainte de utilizare. Se va evita contaminarea în timpul administrării. Se vor utiliza doar seringi și ace sterile pentru administrare. Locul de inoculare se dezinfectează cu alcool sanitar (pentru a pune în evidență locul de inoculare prin umezirea fulgilor fără colorarea penajului).

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE OUAT

Vaccinarea cu Columbovac se face într-un program de vaccinare specific diverselor categorii de vârstă.

Vaccinul se poate administra în orice perioadă, inclusiv în timpul ouatului.

SUPRADOZARE

Nu s-au observat simptome particulare după administrarea unei doze duble.

TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 12 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 2 ore.

VACCINURI







COMPOZIȚIE

1 doză de 0,5 ml conține:

Substanța activă

Virusul bolii de Newcastle, tulpina lentogenă La Sota $\geq 1/64$ UIHA*

* Unități inhibo-hemaglutinante (Testul serologic pe puii de găină)

Adjuvant

Drakeol 5LT - 0,315 ml

Excipienți

Formaldehidă - 0,03 ml, Tiomersal - 0,00005 g Polisorbat 80, Sorbitan oleat, Gentamicină, Apă pentru preparate injectabile.

INDICAȚII

Se utilizează pentru imunizarea activă a găinilor în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și/ sau leziunilor specifice bolii de Newcastle.

Instalarea și durata imunității: imunitatea se instalează după vaccinare la 21 zile și durează 6 luni.

CONTRAINDICAȚII

Vaccinarea cu Nedevac nu se efectuează la păsări cu boli infectocontagioase, parazitare sau cu deficiențe nutriționale și metabolice și nici la păsări după transport, lotizări, transfer.

REAȚII ADVERSE

Foarte frecvent după aplicare la 40-60% din păsări se înregistrează abateri, stare de prostrație, simptome ce se remit în 24-48 ore.

Foarte frecvent la locul inoculării poate apărea un mic nodul care se remite în 2-3 zile fără tratament; la 16% dintre păsările inoculate acest nodul poate persista până la 60 de zile.

SPECII ȚINTĂ

Găini (tineret începând cu vârsta de 16 săptămâni rase ușoare și 20 săptămâni rase grele).

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale subcutanată (treimea superioară a gâtului, fața dorsală) sau intramusculară (mușchii coapsei sau pieptului) în doză de 0,5 ml/ găină.

Sistem intensiv (exploatații comerciale)

Rase ușoare: vaccinarea se face la 16-18 săptămâni cu rapel după 6 luni (conform tehnologiei de exploatare) Rase grele: vaccinarea se face la 20-22 săptămâni cu rapel după 6 luni (conform tehnologiei de exploatare). Sistem gospodăresc (exploatații necomerciale): Vaccinarea se face la vârsta de 16-18 săptămâni, după vaccinare cu vaccin viu și cu rapel după 6 luni. Se recomandă ca vaccinarea cu NEDEVAC să se facă după imunizarea cu vaccin viu contra bolii de Newcastle cu cel puțin 2 săptămâni înainte de începerea ouatului. Studiile de siguranță/ eficacitate ale vaccinului NEDEVAC au fost efectuate după vaccinarea cu vaccin viu contra bolii de Newcastle la 9, 24 și 42 de săptămâni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Flacoanele cu vaccin vor fi scoase din spațiul de depozitare (2-8°C) și aduse la temperatura de 18-22°C pentru fluidizare. În vederea asigurării omogenizării emulsiei, flacoanele cu vaccin se vor agita înainte de vaccinare și în timpul vaccinării.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Se vor vaccina numai păsările clinic sănătoase.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE OUAT

Vaccinul nu se administrează în perioada de ouat și cu 2 săptămâni înainte de intrarea în ouat.

SUPRADOZARE

După administrarea unei supradoze (doză dublă) nu se înregistrează alte reacții adverse decât cele menționate la capitolul "Reacții adverse".

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 200 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



NEWVAC LA SOTA

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Vaccin viu liofilizat
pentru imunoprophlaxia
bolii Newcastle



COMPOZIȚIE

1 doză conține:

Substanță activă

Virusul bolii de Newcastle, tulpina La Sota: min $10^{4.5}$ - max $10^{7.0}$ D₅₀ *

*D₅₀ = 50% din doza infecțioasă embrionară.

Excipienți:

Lactoză, fosfat dibazic de potasiu, fosfat monobazic de potasiu, fosfat disodic, clorură de sodiu.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle la găini cu scopul reducerii mortalităților și a semnelor clinice cauzate de virusul bolii Newcastle. Imunitatea s-a dezvoltat începând cu 7 zile după vaccinare și durează 49 zile.

CONTRAINDICAȚII

Nu se cunosc.

REAȚII ADVERSE

Puii vaccinați prin aerosoli prezintă simptome respiratorii discrete (20-25%) care se remit după 2-3 zile, iar cei vaccinați prin instilații oculare prezintă conjunctivite discrete în procent redus (10-15%). Un procent redus din puii vaccinați pe cale subcutanată pot prezenta penaj zburlit și stare de prostrație consecutiv vaccinării.

SPECII ȚINTĂ

Găini.

MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează o doză de vaccin pe pui prin picături oculare, în apa de băut, prin aerosoli (pulverizare) sau pe cale subcutanată.

Pentru administrările oculare, în apa de băut sau prin aerosoli, nu utilizați niciodată mai puțin de o doză pe pui. Volumul de vaccin utilizat pentru administrare depinde de echipamentul folosit și de vârsta păsărilor care urmează a fi vaccinate. După rehidratare se obține o soluție limpede.

Vaccinarea se recomandă a se face la vârsta de o zi a păsărilor în cazul administrării intraoculare și intranasale (aerosoli) și la vârsta de 10-11 zile în cazul administrării în apa de băut.

Administrarea individuală oculară/ intranasală:

Pentru puii de găină la vârsta de o zi. Reconstituiți vaccinul în 30 ml pentru 1000 doze.

Pentru prepararea suspensiei de vaccin în vederea administrării se îndepărtează capsula de aluminiu și dopul de cauciuc de la flaconul cu produsul liofilizat apoi se adaugă o cantitate din diluant după care se reaplică dopul de cauciuc și se agită bine. Suspensia rezultată se transferă în flaconul cu diluant și se începe imediat administrarea vaccinului la păsări.

Administrați prin picurător la o rată de o picătură pe pui într-un singur ochi. Țineți puilul în așa fel încât un ochi să fie orientat în sus și permiteți unei picături de vaccin să cadă pe ochi. Puii trebuie să înghită în timpul vaccinării.

Administrarea în apa de băut:

• cu 48 ore înainte de vaccinare și la 24 ore după vaccinare se oprește orice administrare de

produse medicinale veterinare sau dezinfectante în apa de băut;

• se clătesc adăpătorile cu apă curată, proaspătă, fără adaosuri de produse medicinale veterinare sau dezinfectante;

• cu 2 ore înainte de vaccinare se privează păsările de apă;

• vaccinul reconstituit cu diluant se adaugă în apa de băut proaspătă, curată și fără adaosuri de produse medicinale veterinare sau dezinfectante, apreciind cantitatea de apă pe care o bea o pasăre: 10 ml/ pui până la vârsta de 30 zile; 20 ml/pui după vârsta de 30 zile (ex. 250 doze/5 l de apă; 500 doze/ 10 l apă);

• nu se administrează apă din nou până când nu se consumă toată apa care conține vaccin; după aceea se continuă cu practica uzuală de adăpare.

Administrarea prin aerosoli:

Vaccinul se dizolvă în apă curată, rece, fără urme de clor sau fier. Flacoanele se deschid și vaccinul se diluează astfel: pentru puii mai mari de o zi: 1000 doze în 1000ml apă; se reglează diuza pentru a produce picături care să se disperseze într-o ploaie fină. Generatorul de aerosoli nu trebuie să prezinte sedimente, urme de coroziune sau de defecțiuni. Soluția vaccinală trebuie să fie pulverizată uniform peste păsări de la o distanță de 30 - 40 cm preferabil atunci când acestea sunt grupate.

Administrarea pe cale subcutanată:

O doză vaccinală pentru administrarea subcutanată este de 0,5 ml/ pasăre. Flaconul cu vaccin (ex: 100 de doze) liofilizat se resuspendă cu diluant universal în cantitate de 50 ml pentru a asigura fiecarei pui un volum de 0,5 ml. Inocularea se face cu seringă de 1 ml, locul de elecție fiind subcutanat sub axilă.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se va utiliza numai instrumentar steril.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu există restricții de utilizare în timpul ouatului.

SUPRADOZARE

În cazul administrării unei supradoze, puii vaccinați prezintă simptome respiratorii și conjunctivale discrete care se remit după 2-3 zile.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire: se va utiliza imediat.

MOD DE PREZENTARE

Flacone x 50, 100, 1000 doz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Fîlîpești S.A.





COMPOZIȚIE

1 doză conține:

Substanță activă

Virusul bolii Newcastle tulpina lentogenă clona LS79: min. $10^{6.5}$ max. 10^7 DIE_{50}^{**} $DIE_{50} = 50\%$ din doza infecțioasă embrionară.

INDICAȚII

Pentru imunizarea activă împotriva bolii de Newcastle la găini cu scopul reducerii mortalității și semnelor clinice cauzate de virusul bolii Newcastle. Imunitatea s-a dezvoltat începând cu 7 zile după vaccinare și durează 49 zile.

CONTRAINDICAȚII

Nu se cunosc.

REAȚII ADVERSE

Puii vaccinați prin aerosoli prezintă simptome respiratorii discrete (20-25%) care se remit după 2-3 zile, iar cei vaccinați prin instalații oculare prezintă conjunctivite discrete în procent redus (10-15%).

SPECII ȚINTĂ

Găini.

MOD DE ADMINISTRARE

Administrarea individuală oculară/ intraoculară: Pentru puii de găină la vârsta de o zi. Reconstituieți vaccinul în 30 ml pentru 1000 doze. Pentru prepararea suspensiei de vaccin în vederea administrării se îndepărtează capsula de aluminiu și dopul de cauciuc de la flaconul cu produsul liofilizat apoi se adaugă o cantitate din diluant după care se reaplică dopul de cauciuc și se agită bine. Suspensia rezultată se transferă în flaconul cu diluant și se începe imediat administrarea vaccinului la păsări. Administrați prin picurător la o rată de o picătură pe pui într-un singur ochi. Țineți puilul în așa fel încât un ochi să fie orientat în sus și permiteți unei picături de vaccin să cadă pe ochi. Puii trebuie să înghită în timpul vaccinării.

Administrarea în apa de băut (pui de 10-11 zile):

- cu 48 ore înainte de vaccinare și la 24 ore după vaccinare se oprește orice administrare de produse medicinale veterinare sau dezinfectante în apa de băut;
- se clătesc adăpătorile cu apă curată, proaspătă, fără adaosuri de produse medicinale veterinare sau dezinfectante;
- cu 2 ore înainte de vaccinare se privează păsările de apă;
- vaccinul reconstituit cu diluant se adaugă în apa de băut proaspătă, curată și fără adaosuri de produse medicinale veterinare sau dezinfectante, apreciind cantitatea de apă pe care o bea o pasăre: 10 ml/ pui până la vârsta de 30 zile; 20 ml/ pui după vârsta de 30 zile (ex. 250 doze/ 5 L de apă; 500 doze/ 10 L apă);
- nu se administrează apă din nou până când nu se consumă toată apa care conține vaccin; după aceea se continuă cu practica uzuală de adăpare.

Administrarea prin aerosoli (pulverizare):

Vaccinul se dizolvă în apă curată, rece, fără urme de clor sau fier. Flacoanele se deschid și vaccinul se diluează astfel: pentru puii mai mari de o zi: 1000 doze în 1000 ml apă; se reglează duza pentru a

produce picături care să se disperseze într-o ploaie fină. Generatorul de aerosoli nu trebuie să prezinte sedimente, urme de coroziune sau de dezinfectanți. Soluția vaccinală trebuie să fie pulverizată uniform peste păsări de la o distanță de 30 - 40 cm, preferabil atunci când acestea sunt grupate.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se administrează o doză de vaccin /pui de găină pe cale oculară/ intranasală, în apa de băut sau prin aerosoli (pulverizare). Nu utilizați niciodată mai puțin de o doză vaccinală/ pui. Volumul de vaccin utilizat pentru administrare depinde de echipamentul utilizat și de vârsta păsărilor care urmează a fi vaccinate.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Nu exista restricții de utilizare în timpul ouatului.

SUPRADOZARE

În cazul administrării unei supradoze, puii vaccinați prezintă simptome respiratorii și conjunctivale discrete care se remit după 2-3 zile.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire: se va utiliza imediat.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 1000, 2000 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



ROMPERVAC 4+

SOLUȚIE
INJECTABILĂ

Vaccin inactivat
pentru imunoprofilaxia
enterotoxiemiiilor cu *Cl. perfringens*



COMPOZIȚIE

1 ml conține:

Substanțe active

Anacultură și anatoxină de *Cl. perfringens*, tipurile

- tip A \geq 80 DLM/ml
- tip B \geq 400 DLM/ml
- tip C \geq 400 DLM/ml
- tip D \geq 80 DLM/ml
- \geq 10 U.I. antitoxină beta/ml*
- \geq 5 U.I. antitoxină epsilon/ml*
- \geq 2 U.I. antitoxină alfa/ml*

* titru seric după inactivare indus de substanța activă conținută în doza vaccinală minimă (2 ml), inoculată repetat la iepure.

Adjuvant

Hidroxid de aluminiu.

Excipienți:

Formaldehidă, tiomersal (mertiolat de sodiu).

INDICAȚII

Rompervac 4+ este indicat pentru imunizarea activă a bovinelor și ovinelor contra enterotoxiemiiilor cu *Cl. perfringens*: enterita anaerobă a vițeilor, enterotoxiemia anaerobă a oilor, dizenteria anaerobă a mielilor. Se administrează la bovine și ovine, începând cu vârsta de 2 luni.

Vaccinarea preventivă, în focarele enzootice, se aplică primăvara, înainte de ieșirea la pășunat.

Vaccinarea preventivă se aplică și la animalele care se transferă din zone indemne în zone în care boala evoluează enzootic.

Vaccinarea de necesitate, în focare noi, se aplică oricând e cazul, la animalele clinic sănătoase.

Instalarea imunității: 14 zile după a doua administrare.

Întreținerea imunității, la animalele vaccinate, se face prin revaccinări din 6 în 6 luni.

CONTRAINDICAȚII

Nu se vaccinează animalele bolnave sau cu stres de transport.

REAȚII ADVERSE

Reacții sistemice: ușoară creștere a temperaturii corporale, cu până la 0,5°C, la animalele adulte și cu până la 0,6°C, la vițeii și mieii, în ziua inoculării și în ziua următoare;

Frecvent o diminuare minoră și pasageră (2-3 zile) a producției de lapte la oi, ca efect cumulativ al vaccinului și al manevrelor de vaccinare.

Reacții locale:

Frecvent se pot întâlni următoarele reacții locale:

- tumefacție la locul de inoculare, care se remite în 48 de ore, la oile adulte și în 72 de ore, la miei;
- noduli vaccinali de cca. 2 cm la 66,7% dintre vițeii și la 62% dintre mieii, respectiv de cca 1,5 cm la 52% dintre oile adulte. Aceștia involuează, de regulă fără complicații, fiind sesizabili la palpare, cu dimensiuni de până la 0,5 cm, la 6 săptămâni după inoculare. Aproximativ 4% dintre noduli la oi și 4,9% la miei abcedează, vindecându-se în 14 zile.

Astfel de reacții sunt comune vaccinurilor adjuvante cu hidroxid de aluminiu. Poate să apară, o diminuare minoră (3,8 - 4%) și pasageră (2-3 zile) a producției de lapte, ca efect cumulativ al vaccinului și al

manevrelor de vaccinare, a fost observată la testarea vaccinului în condiții de teren, la ovine. Deși n-au fost observate după vaccinarea cu Rompervac 4+, sunt posibile reacții anafilactice, care pot apărea după administrarea produselor biologice. Ca urmare, se recomandă supravegherea animalelor 1-2 ore după vaccinare și, dacă este necesar, se intervine cu un antihistaminic (de ex. epinefrina).

SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine, începând cu vârsta de 2 luni.

MOD DE ADMINISTRARE

La bovine (vițeii în vârstă de peste 2 luni), vaccinul se administrează prin injecție subcutanată (s.c.), în doză de 5 ml, cu rapel după 21-28 de zile.

La ovine adulte vaccinul se administrează prin injecție subcutanată (s.c.) în doză de 2 ml, cu rapel după 21-28 de zile.

La miei (peste 2 luni) vaccinul se administrează prin injecție subcutanată (s.c.) în doză de 2 ml, cu rapel după 21-28 de zile.

Animalele vaccinate se vor revaccina din 6 în 6 luni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Vaccinul nu se inoculează pe altă cale decât cea subcutanată.

Înainte de inoculare, vaccinul trebuie adus la temperatura camerei și omogenizat prin agitare.

Administrarea vaccinului se va face cu seringi și ace sterile, iar locul inoculării se dezinfectează cu alcool.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Nu se recomandă vaccinarea bovinelor și ovinelor în ultima lună de gestație și în primele 2 săptămâni după fătare.

SUPRADOZARE

La administrarea a 2 doze vaccinale nu s-au înregistrat alte reacții decât cele prezentate la pct. "Reacții adverse".

În caz de reacție anafilactică, se administrează imediat tratament cu antihistaminice în doză corespunzătoare.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatura de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 50 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



Vaccin viu atenuat liofilizat
monovalent pentru imunoprofilaxia
rujetului



COMPOZIȚIE

1 doză conține:

Substanță activă

Suspensie de *Erysipelothrix rhusiopathiae*, tulpina VR2, atenuată, serotip 2a, minim $10^{7.0}$ -maxim $10^{7.5}$ UFC/doză.

Excipient

Coloid protector (stabilizator) PDZ 14T în raport 3 : 1.

INDICAȚII

Se utilizează pentru imunizarea activă a porcilor (tineret porc, scroafe, scrofițe, vierii) în vederea prevenirii mortalităților, semnelor clinice și/sau leziunilor specifice rujetului și pentru imunizarea pasivă a progenitorilor scroafelor și scrofițelor vaccinate, în vederea reducerii mortalității și a semnelor clinice datorate infecției cu *Erysipelothrix rhusiopathiae* pentru primele săptămâni de viață. Imunitatea se instalează la 21 zile și durează 6 luni.

CONTRAINDICAȚII

Vaccinarea cu Ruvac nu se va face la:

- animale cu boli infectocontagioase, parazitare sau cu deficiențe nutriționale și metabolice;
- scroafele/ scrofițele care au peste 100 de zile vârstă a gestației;
- tineretul cu vârsta sub 90 zile;
- animalele cărora li s-au administrat antibiotice cu 7 zile înainte de vaccinare.

Administrarea de antibiotice timp de cel puțin 7 zile după vaccinare. De asemenea nu se vor vaccina animalele după transport, lotizări, transfer.

REAȚII ADVERSE

Ocazional, la maximum 10% dintre animale, la locul de inoculare poate să apară un edem (cu diametru sub 5 cm), care se remite în 3-4 zile, iar la unele animale se poate înregistra o febră ușoară (creșterea temperaturii cu 1 -1,5°C), tranzitorie, timp de 1 -2 zile.

SPECII ȚINTĂ

Porcine (tineret porc, scroafe, scrofițe, vierii).

MOD DE ADMINISTRARE:

Vaccinul se administrează pe cale intramusculară, în doză de 1 ml, în regiunea gâtului, în spatele urechii, indiferent de categoria de porcine, preventiv sau de necesitate. Resuspendarea conținutului liofilizat al unui flacon în diluantul livrat, 1 ml diluant/ doză vaccinală, în funcție de numărul de doze înscris pe flacon. Tineretul se vaccinează la vârsta de 90 de zile, cu rapel la vârsta de 120 de zile. Vierii, vierușii, scrofițele, scroafele din exploatațile industriale se vaccinează de două ori pe an, în trimestrele I și III. La porcii grași vaccinările de întreținere se fac din 6 în 6 luni. Animalele din gospodăriile populației vor fi vaccinate de două ori pe an, la interval de 6 luni, cu vaccinări de completare lunare la tineretul care atinge vârsta de 90 zile.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Flacoanele cu vaccin vor fi scoase din spațiul de depozitare (2-8 °C) și aduse la temperatura de 18-22 °C pentru reconstituire/ suspendare și omogenizare. În vederea asigurării omogenității suspensiei,

flacoanele cu vaccin se vor agita înainte de vaccinare și în timpul vaccinării.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Progenii proveniți din scroafele vaccinate trebuie să ingereze o cantitate suficientă de colostru și lapte. Se recomandă vaccinarea animalelor clinic sănătoase. Nu se recomandă vaccinarea la purcei proveniți din mame vaccinate în primele 21 de zile.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Vaccinul se poate administra în perioada de gestație la vârsta de 75 sau 95 de zile de gestație, dar nu se administrează la scroafele/ scrofițele care au peste 100 zile vârsta gestației.

SUPRADOZARE

După administrarea unei supradoze nu s-au semnalat reacții locale sau generale la animalele vaccinate decât cele menționate la capitolul "Reacții adverse".

INCOMPATIBILITĂȚI

Nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar cu excepția diluantului.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura de 2-8 °C, ferit de lumină și îngheț.

A nu se utiliza după data expirării menționată pe ambalaj. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 9 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire: 2 ore.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 100 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





REAGENȚI DE DIAGNOSTIC



Înainte de administrare
citiți cu atenție prospectul produsului.

TUBERCULINA A

SOLUȚIE
INJECTABILĂ



COMPOZIȚIE

O doză de 0,1 ml produs conține:

Substanța activă

Derivat proteic purificat (PPD) de *Mycobacterium avium*, simbol D, ER 2.000 UI.

Excipienți

Fenol: < 0,05 g % ,soluție D2 conservantă, soluție D1 diluantă, colorant Roșu Ponceau.

INDICAȚII

Se folosește pentru diagnosticul alergic in vivo al tuberculozei de tip aviar, prin testul intradermic simplu (testul unic) și prin testul intradermic comparativ simultan de tuberculinare, împreună cu Tuberculina B.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale bolnave sau în convalescență.

Nu se utilizează mai devreme de 42 de zile de la un alt examen alergic cu tuberculine sau paratuberculină.

Nu se inoculează în zone cu leziuni cutanate.

REAȚII ADVERSE

Nu sunt.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, păsări.

MOD DE ADMINISTRARE

Tuberculina A se administrează prin injecție intradermică, în doză de 0,1 ml. Se va agita flaconul înainte de utilizare.

Testul unic la păsări

Se inoculează doza de 0,1 ml produs într- una din bărbițe strict intradermic.

Citirea reacțiilor se realizează la 48 de ore de la inoculare pe baza semnelor clinice la locul de inoculare:

Reacție pozitivă: se constată tumefierea pronunțată și edem la locul de inoculare; reacțiile intens pozitive relevă hemoragii și necroze.

Reacție neconcludentă: la locul de inoculare se constată o ușoară tumefiere, fără caracter edematos.

Reacție negativă: nu se constată modificări la locul de inoculare.

Testul simultan la porcine

Se inoculează strict intradermic simultan doza de 0,1 ml tuberculină aviară la baza unei urechi și 0,1 ml tuberculină bovină la cealaltă ureche.

Citirea reacțiilor se realizează la 48 de ore de la inoculare pe baza semnelor clinice la locul de inoculare, pentru fiecare tuberculină în parte:

Reacție pozitivă: la locul de inoculare se formează un edem însoțit de eritem, eventual necroză.

Reacție neconcludentă: la locul de inoculare se formează un nodul sau edem dur până la mărimea unui bob de mazăre.

Reacție negativă: nu se produc modificări la locul de inoculare.

Interpretarea testului simultan se va face ținând cont de intensitatea reacțiilor la cele două tuberculine.

Se consideră că animalele sunt infectate cu unul din tipurile de bacilii ai tuberculozei, atunci când reacțiile produse de tuberculina bovină sunt mai mari decât cele produse de tuberculina aviară și invers.

Testul comparativ simultan la bovine

Acest test se realizează la animalele peste vârsta de 6 săptămâni prin inocularea intradermică simultană, în puncte separate a tuberculinei aviare, respectiv a tuberculinei bovine.

Pe aceeași latură a gâtului la limita dintre treimea anterioară și mijlocie se tund și se curăță 2 locuri de inoculare , unul situat la 10 cm de linia superioară a gâtului, iar altul la 12, 5 cm mai jos, pe o linie paralelă cu linia umărului. Se măsoară apoi grosimea pliului pielii din ambele locuri de inoculare și se notează.

Se procedează la inocularea tuberculinei aviare în doză de 0,1 ml strict intradermic în pătratul superior, iar tuberculina bovină în pătratul de jos, în doză de 0,1 ml. Inocularea se face cu seringi și ace separate pentru fiecare tip de tuberculină.

La tineret cele două tuberculine se pot inocula fiecare pe câte o latură a gâtului în locuri identice.

Citirea reacțiilor: la 72 de ore se măsoară grosimea pliului pielii din cele două locuri inoculate și se notează valorile obținute. Interpretarea rezultatelor se face pe baza aceluiași criterii ca la testul unic:

Reacție pozitivă: în cazul în care se observă la locul inoculării tuberculinei bovine o creștere cu 4 mm sau mai mare a grosimii pliului pielii față de reacția la tuberculina aviară sau semne clinice, cum ar fi: edem difuz sau extins, exudat, necroză, durere sau inflamare a vaselor limfatice regionale sau a ganglionilor limfatici.

Reacție neconcludentă: reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculina bovină, cu absența semnelor clinice, sau când grosimea pliului pielii la tuberculina bovină este mai mare cu 1 - 4 mm față de reacția la tuberculina aviară.

Reacție negativă: fără modificări la tuberculina bovină, sau reacții pozitive sau neconcludente la tuberculina bovină, egale sau mai mici decât reacțiile pozitive sau neconcludente la tuberculina aviară. Semnele clinice absente în ambele cazuri. Animalele cu reacții neconcludente la acest test se retestează la 42 de zile după același procedeu. În cazul în care aceste animale nu reacționează negativ la al doilea test sunt considerate pozitive.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe (păsări, porcine, bovine), cât și pentru ouă este 0 zile.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatura de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 10 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





COMPOZIȚIE

O doză de 0,1 ml produs conține:

Substanță activă

Derivat proteic purificat (PPD) de *Mycobacterium bovis*, simbol AN_2000 UI.

Excipienți

Fenol: < 0,05 g %, Soluție D2 fenolată, Soluție D1 fenolată.

INDICAȚII

Se utilizează pentru diagnosticul alergic in vivo al tuberculozei de tip bovin, prin testul intradermic simplu (testul unic) și prin testul intradermic comparativ simultan de tuberculinare, împreună cu tuberculina A.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale bolnave sau în convalescență.

Nu se utilizează mai devreme de 42 de zile de la un alt examen alergic cu tuberculine sau paratuberculină.

Nu se inoculează în zone cu leziuni cutanate.

REAȚII ADVERSE

Nu sunt.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, carnișiere.

MOD DE ADMINISTRARE

Tuberculina B se administrează prin injecție intradermică, în doză de 0,1 ml. Se va agita flaconul înainte de utilizare.

Testul intradermic unic (simplu) bovine

Se realizează la animalele peste vârsta de 6 săptămâni. Locul de injecție trebuie să fie curățat și tuns. În interiorul fiecărei zone tunse se ia între degetul arătător și degetul mare o cută de piele care se măsoară cu cutimetru, valoare ce se înregistrează.

Doza de 0,1 ml tuberculină bovină se administrează intradermic în treimea mijlocie a gâtului.

Administrarea corectă se confirmă prin apariția la locul inoculării a unei umflături de mărimea unui bob de mazăre. La 72 de ore se măsoară din nou grosimea pliului pielii la locul de inoculare, valoare ce se înregistrează.

Interpretarea rezultatelor:

- **pozitiv:** în cazul în care se observă o creștere de 4 mm sau mai mare a grosimii pliului pielii la locul injectării sau semne clinice cum ar fi: edem difuz sau extins, exudat, necroză, durere sau inflamație a vaselor limfatice regionale sau a ganglionilor limfatici.
- **neconcludent:** în cazul în care nu sunt observate semnele clinice menționate mai sus și în cazul în care creșterea grosimii pliului pielii este mai mare de 2 mm dar mai mică de 4 mm.
- **negativ:** creșterea nu mai mult de 2 mm în grosimea pliului de piele, fără semne clinice.

Animalele pozitive la testul unic intradermic, pot fi supuse unui test intradermic comparativ dacă se suspectează reacții fals pozitive sau reacții de interferență.

Animalele care nu sunt negative la acest al doilea test se consideră ca fiind pozitive.

Animalele neconcludente la testul intradermic simplu trebuie să fie supuse unui alt test după un minim de 42 de zile.

Testul comparativ simultan, la bovine

Acest test se realizează la animalele peste vârsta de 6 săptămâni, prin inocularea intradermică simultană, în puncte separate a tuberculinei bovine respectiv a tuberculinei aviare.

Pe aceeași latură a gâtului la limita dintre treimea anterioară și mijlocie se tund și se curăță 2 locuri de inoculare, unul situat la 10 cm de linia superioară a gâtului, iar altul la 12, 5 cm mai jos, pe o linie paralelă cu linia umărului. Se măsoară apoi grosimea pliului pielii din ambele locuri de inoculare și se notează. Se procedează la inocularea tuberculinei aviare în doză de 0,1 ml strict intradermic în pătratul superior, iar tuberculina bovină în pătratul de jos, în doză de 0,1 ml, conform tehnicii de la testul unic. Inocularea se face cu seringi și ace separate pentru fiecare tip de tuberculină.

La tineret cele două tuberculine se pot inocula fiecare pe câte o latură a gâtului în locuri identice pregătite ca pentru testul unic.

Citirea reacțiilor

La 72 de ore se măsoară grosimea pliului pielii din cele două locuri inoculate și se notează valorile obținute. Interpretarea rezultatelor se face pe baza aceluiași criterii ca la testul unic:

- **reacție pozitivă:** în cazul în care se observă la locul inoculării tuberculinei bovine o creștere de 4 mm sau mai mare a grosimii pliului pielii sau semne clinice cum ar fi: edem difuz sau extins, exudat, necroză, durere sau inflamație a vaselor limfatice regionale sau a ganglionilor limfatici.
- **reacție neconcludentă:** reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculina bovină, cu absența semnelor clinice, sau când grosimea pliului pielii la tuberculina bovină este mai mare cu 1 - 4 mm față de reacția la tuberculina aviară.
- **reacție negativă:** fără modificări la tuberculina bovină, sau reacții pozitive sau neconcludente la tuberculina bovină, egale sau mai mici decât reacțiile pozitive sau neconcludente la tuberculina aviară.

Semnele clinice absente în ambele cazuri. Animalele cu reacții neconcludente la acest test se retestează la 42 de zile după același procedeu. În cazul în care aceste animale nu reacționează negativ la al doilea test sunt considerate pozitive.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați Tuberculina B dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar.

TIMP DE AȘTEPTARE

Porcine: carne, organe = 0 zile

Bovine, ovine, caprine, cabaline: carne, organe, lapte = 0 zile

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Animalele trebuie protejate de intemperii și efort fizic până la citirea reacțiilor.

În orice populație de animale pot exista indivizi care nu răspund bine la tuberculinare. Succesul tuberculinării depinde de păstrarea și administrarea corectă a produsului și de capacitatea de răspuns a animalului. Eficiența tuberculinării poate fi influențată de constituția genetică, vârstă, infecții și tratamente intercurrente, alimentație, igienă și stres.

Se vor respecta următoarele:

- cu trei săptămâni înainte de tuberculinare, se efectuează tratamente



antiparazitare interne;

• tuberculările se efectuează cu minimum două săptămâni înaintea acțiunilor imunoprofilactice.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE LA ANIMALE

Produsul trebuie administrat cu seringi și ace speciale de tuberculinare, sterilizate prin fierbere.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE

Gestație: Studiile de laborator nu au pus în evidență efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxice, după inocularea intradermică de tuberculină B.

Cu toate acestea testul intradermic cu tuberculină nu se va efectua în ultima lună de gestație și în prima lună după fătare.

Lactație: Se poate utiliza în lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu sunt disponibile informații privind interacțiunile cu alte produse medicinale, cu excepția tuberculinei de tip aviar și a paratuberculinei, care sunt admise pentru utilizare simultană cu tuberculina B.

Testul intradermic cu tuberculină nu se efectuează după mai puțin de 10-15 zile de la tratamente cu imuno-supresoare.

SUPRADOZARE

La doza de două ori mai mare decât cea recomandată nu au fost reacții adverse locale sau generale.

DEPOZITARE

Se păstrează și se transportă în condiții de refrigerare la temperatură de 2-8°C. A se proteja de lumină și îngheț.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 20 dz

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



DEZINFECTANȚI, DETERGENȚI



DEO-SEPT

DETERGENT
DEZINFECTANT



CATEGORIA DE UTILIZATORI:

Profesional, industrial.

COMPOZIȚIE

Clorură de alchil dimetil benzilamoniu C12 - C18

(C.A.S. 68391-01-5, C.E. 269-919-4)5%

Clorură de didicildimetilamoniu

(C.A.S. 7173-51-5, C.E. 230-525-2)5%

Excipienți q.s.ad100 ml

Mod de utilizare: Produsul se utilizează diluat în apă potabilă, la temperatura camerei, prin pulverizare pe suprafețe sau prin imersiunea obiectelor în soluția dezinfectantă, respectând concentrațiile și timpii de contact specificați, în funcție de natura contaminantului și gradul de contaminare.

DOMENIUL DE UTILIZARE:

TP2: Decontaminarea și dezinfectarea suprafețelor, echipamentelor, utilajelor și mobilierului.

Detergent dezinfectant concentrat (TP2)

Activitate	Specia	Concentrația	Timp de acțiune
Virucidă de necesitate	BVDV (HCV), Vaccinia Virus, HBV, HIV, H5N1, H1N1	2%	5 minute
Bactericidă profilactic	<i>Staphylococcus aureus</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	2%	10 minute
		2,5%	5 minute
Bactericidă de necesitate	<i>Staphylococcus aureus</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	2%	15 minute
Antifungic profilactic	<i>Candida albicans</i> <i>Aspergillus niger</i>	2%	15 minute
Antifungic de necesitate	<i>Candida albicans</i> <i>Aspergillus niger</i>	2%	60 minute
	<i>Candida albicans</i> <i>Aspergillus niger</i>	2,5%	30 minute

Îndepărtarea mucegaiurilor (TP2): se prepară soluții proaspete cu concentrația de 2,5 % (5: 200) de DEO-SEPT în apă. Soluția se aplică astfel încât să acopere integral suprafața atinsă de mucegai. Se lasă să se usuce și se repetă tratamentul la interval de 7 zile dacă se constată reapariția mucegaiului. Nu este necesară clătirea.

Dezinfectarea suprafețelor (TP2): Cantitatea de soluție dezinfectantă aplicată în funcție de natura suprafețelor: 100 ml soluție DEO-SEPT/ m2 pentru suprafețe netede; 300 ml soluție DEO-SEPT/ m2 pentru suprafețe poroase. Înainte de utilizarea dezinfectantului, trebuie realizată o curățare corespunzătoare a suprafețelor.

DEPOZITARE: La temperaturi mai mici de 25°C, în containerele originale.

PERIOADA DE VALABILITATE Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Aviz nr. 1439BIO/02

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 1 L

Canistre x 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





CATEGORIA DE UTILIZATORI

Industriali și profesionali.

COMPOZIȚIE

Clorură de alchil dimetilbenzilamoniu
(C.A.S. 68391-01-5, C.E. 269-919-4)20%

Formaldehidă
(C.A.S. 50-00-0, C.E. 200-001-8)15%

Excipienți: q.s.ad.100 ml

DOMENIUL DE UTILIZARE

Decontaminarea adăposturilor, utilajelor, mijloacelor de transport, folosite în creșterea, internarea, reproducerea, producția, transportul și livrarea animalelor, a cabinetelor, laboratoarelor, clinicilor veterinare, abatoarelor.

MOD DE UTILIZARE Soluție concentrată (TP3)

Scopul aplicării	Indicații de utilizare	Concentrația (%V/V)	Țimp minim de contact (minute)
Dezinfecție bactericidă profilactică, testat conform EN1656:2010	suprafețe din adăposturi pentru animale mijloace de transport rutiere și feroviare	0,5	30
Dezinfecție bactericidă de necesitate (testat conform EN1656:2010)	suprafețe din adăposturi, sala de necropsie, abatoare mijloace de transport (remorca de cadavre, containere pentru cadavre) în bacterioze produse de bacterii nesporulate (salmoneloză, colibaciloză, pasteureloză, rujet, listerioză, leptospiroză)	4	30
Dezinfecție bactericidă profilactică a suprafețelor neporoase (testat conform EN14349:2013) (Numai pentru <i>Proteus vulgaris</i> 0,5%, 30 min)	suprafețe neporoase din zona veterinară	0,5	60
Dezinfecție bactericidă de necesitate a suprafețelor neporoase (testat conform EN14349:2013)	suprafețe neporoase din zona veterinară	4	30
Dezinfecție bactericidă de necesitate a suprafețelor poroase (testat conform EN16437:2014) (Numai asupra bacteriilor Gramnegative, 15%, 120 min)	suprafețe poroase din zona veterinară în bacterioze produse de bacterii nesporulate (salmoneloză, colibaciloză, pasteureloză, rujet, listerioză, leptospiroză) și sporulate (antrax, cărbune emfizematos)	30	60
Dezinfecție fungicidă și yeastică de necesitate (testat conform EN1657:2007)	suprafețe din adăposturi, abatoare în micoze (aspergiloză, candidoză, histoplasmoză, tricoftie, microsporidioză, favus, etc)	5	30
Dezinfecție fungicidă și yeastică de necesitate a suprafețelor neporoase (testat conform EN16438:2014)	suprafețe neporoase din zona veterinară	5	60



Scopul aplicării	Indicații de utilizare	Concentrația (%V/V)	Timp minim de contact (minute)
Dezinfectie virucidă profilactică (testat conform EN14675:2015)	suprafețe din zona veterinară în viroze produse de: <i>Ortomyxoviridae</i> (Avian Influenza A H1N1 Virus)	0,5	30
	<i>Picornaviridae</i> (Foot-and-Mouth disease Virus- surogat Enterovirus 71)	4	30
Dezinfectie virucidă de necesitate (testat conform EN14675:2015)	suprafețe din zona veterinară în viroze produse de: Virusul cu pericapsidă - Pesta porcină Africană	2	30
	Virusuri cu pericapsidă (Variolă, Difterovariolă, Parainfluență, Gripă aviară, Pesta porcină clasică etc)	2	60
	Virusuri fără pericapsidă (Bursita infecțioasă, Parvoviroză, infecții cu Enterovirus bovin) - dezinfectie virucidă totală	4	120
Dezinfectie micobacterică de necesitate (testat conform EN14204:2013)	suprafețe din zona veterinară în micobacterioze (tuberculoză, paratuberculoză):	25	60

Mod de aplicare:

Dezinfectia de necesitate a echipamentului de protecție în cursul evoluției unor boli transmisibile - concentrația la utilizare corespunzătoare agentului patogen. Cantitatea de soluție dezinfectantă aplicată prin pulverizare: 200 ml/ m² pentru suprafețe netede, 300 ml/m² pentru suprafețe rugoase.

DEPOZITARE

Depozitați la temperatură mai mică de 25°C, în containerele originale.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Aviz nr. 1115BIO/03.

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 1 L

Canistre x 5 L, 10 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





CATEGORIA DE UTILIZATORI

Industriali, profesionali și populație

COMPOZIȚIE

Digluconat de clorhexidină

(D-gluconic acid compound with N,N'- bis (4-chlorophenyl)

-3,12 -diimino -2,4,11,13-tetraazatetradecanediimidine (2:1)

(CAS 18472-51-0, CE 242-354-0)20%

Excipienți q.s.ad 100ml

DOMENIUL DE UTILIZARE

TP2 - Dezinfectante și algicide care nu sunt destinate aplicării directe la oameni sau animale - dezinfecția suprafețelor din domeniul casnic, colectivității și industrial, cu excepția celor din unitățile sanitare.

TP3 - Igiena veterinară - dezinfecția profilactică a suprafețelor, echipamentelor și utilajelor din domeniul veterinar. Calitatea dezinfecției se poate controla de către medicul epidemiolog, prin utilizarea unei truse de testare rapidă, pe probele de sanitație prelevate. Durata vidului sanitar depinde de calitatea dezinfecției: poate varia de la câteva zile la 15 zile.

Întreaga acțiune de dezinfecție se va desfășura sub controlul medicului veterinar epidemiolog, care va autoriza repopularea după respectarea timpului afectat acestei acțiuni, conform tehnologiei de creștere și exploatare.

MOD DE UTILIZARE Soluție concentrată

Scopul aplicării	Indicații de utilizare	Concentrația (%V/V)	Temp minim de contact (minute)
Dezinfecție levurică, testat conform EN13624:2014	TP2 - dezinfecția levurică de necesitate a suprafețelor din domeniul casnic, colectivității și industrial, cu excepția celor din unitățile sanitare (40 - 100 ml/ m ²)	2,5	60
Dezinfecție bacterică, testat conform EN13727:2012	TP2 - dezinfecția bacterică a suprafețelor din domeniul casnic, colectivității și industrial, cu excepția celor din unitățile sanitare (40 - 100 ml/ m ²)	1	60
Dezinfecție bacterică și fungică testat conform EN13697:2015	TP2 - dezinfecția bacterică din domeniul casnic, colectivității și industrial, cu excepția celor din unitățile sanitare (40 - 100 ml/ m ²)	2,5	30
	TP2 - dezinfecția fungică din domeniul casnic, colectivității și industrial, cu excepția celor din unitățile sanitare (40 - 100 ml/ m ²) 2,5 15	2,5	15

Soluția se aplică prin ștergere sau pulverizare, după o bună curățare mecanică, spălare, degresare (dacă este cazul) și clătire a acestora. Cantitatea de soluție diluată/ m² este de cca. 40 - 100 ml/ m².



MOD DE UTILIZARE Soluție concentrată

Scopul aplicării	Indicații de utilizare	Concentrația (%V/V)	Timp minim de contact (minute)
Dezinfecție bactericidă testat conform EN1656:2010	TP3 - dezinfecția bactericidă profilactică a suprafețelor, echipamentelor și utilajelor din domeniul veterinar (200 - 400 ml/ m ²)	2	30
Dezinfecție levuricidă, testat conform EN1657:2016	TP3 - dezinfecția levuricidă profilactică a suprafețelor, echipamentelor și utilajelor din domeniul veterinar (200 - 400 ml/ m ²)	3	30
Dezinfecție bactericidă a suprafețelor neporoase, testat conform EN14349:2013	TP3 - dezinfecția bactericidă profilactică a suprafețelor neporoase din domeniul veterinar (200 - 400 ml/ m ²)	2	30
Dezinfecție levuricidă a suprafețelor neporoase, testat conform EN16438:2014	TP3 - dezinfecția levuricidă a suprafețelor neporoase din domeniul veterinar (200 - 400 ml/ m ²)	100	60
Dezinfecție bactericidă a suprafețelor poroase, testat conform EN16437:2014	TP3 - dezinfecția bactericidă de necesitate a suprafețelor poroase din domeniul veterinar (200 - 400 ml/ m ²)	100	60
Soluția se aplică în cantități de cca. 200 - 400 ml/ m ² prin pulverizare, în conformitate cu normele de dezinfecție. Suprafețele destinate dezinfecției sunt curățate mecanic și hidromecanic, urmate de curățare cu detergent și clătire.			

METODA DE APLICARE

Prin ștergere și pulverizare.

DEPOZITARE

Depozitarea se face la temperaturi mai mici de 25°C, în containerele originale.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Aviz nr. 4581BIO/02. Aviz nr. 576BIO/03.

Utilizați în siguranță produsele biocide.

Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

Aviz nr. 4581BIO/02. Aviz nr. 576BIO/03.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 1L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



**DETERGENT
SUPERCONCENTRAT**



DEGRES AS

COMPOZIȚIE

15-30% agenți tensioactivi anionici, 15-30% agenți tensioactivi neionici, amestec de 5-cloro-2-metil-2H-izotiazol-3-onă și 2-metil-2H-izotiazol-3-onă (3:1), (etilendioxi) dimetanol, parfum, citral, limonene, hexyl cinnamal.

DOMENIUL DE UTILIZARE

- curăță și degresează orice tip de suprafețe din sticlă, gresie, porțelan, melaminate, materiale plastice, ciment, ca de exemplu: pereți, pardoseli, veselă, pahare, utilaje și aparate;
- curăță și degresează utilaje, accesorii metalice.

MOD DE UTILIZARE

Produsul se diluează cu apă, în funcție de gradul de murdărie al suprafețelor din 100 ml Degres As se pot obține 5-10 litri soluție de spălare, respectiv dintr-un litru de Degres As se pot obține 50-100 litri de soluție de spălare.

RECOMANDĂRI

Pentru rezultate optime, se vor îndepărta în prealabil reziduurile mecanice de pe suprafețele de curățat/ degresat prin măturare, periaj, după care se aplică soluția diluată, se lasă un timp pentru înmuiere și desprinderea murdăriei de pe suprafață, după care se freacă suprafața respectivă cu perii, bureți etc.

DEPOZITARE

La temperatură mai mică de 25°C în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacon x 1 L, 5 L

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

DEZINFECTANȚI, DETERGENȚI





INSECTICIDE



Înainte de utilizare
citiți cu atenție prospectul produsului.

CYPER-KILLER

INSECTICID
CONCENTRAT
EMULSIONABIL

Insecticid cu spectru larg și rată eficientă de aplicare, contra insectelor târâtoare și zburătoare



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Profesionali și populație.

COMPOZIȚIE

Substanțe active:

6 % v/v Alfa cipermetrin (CAS:67375-30-8, EC: 257-842-9)

DOMENIUL DE UTILIZARE

Insecticide, acaricide și produse pentru combaterea altor artropode prin alte mijloace decât prin alungare sau atragere.

ARIA DE APLICARE

Combaterea insectelor zburătoare și târâtoare.

INDICAȚII

CYPER-KILLER se recomandă a fi utilizat în spații exterioare și interioare, locuințe, clădiri industriale, spații comerciale, instituții publice, spitale, depozite, ferme, etc.

Insecte țintă:

- insecte zburătoare (muște, țânțari);
- insecte târâtoare (gândaci de bucătărie, furnici).

MOD DE ACȚIUNE

CYPER-KILLER este un produs de contact și ingestie, cu acțiune rapidă de șoc, în combaterea insectelor zburătoare și târâtoare. Penetreează relativ ușor stratul de chitină al insectelor. Are caracter remanent.

MOD DE UTILIZARE

CYPER-KILLER se aplică prin pulverizare pe suprafețe.

În cazul în care insectele vin din exterior, se pulverizează în benzi de 10 cm, pe sub uși și ferestre.

Tratamente pe suprafețe împotriva insectelor târâtoare și zburătoare: gândaci de bucătărie (*Blattella germanica*), furnici (*Lassius niger*), muște (*Musca domestica*), țânțari (*Culex quinquefasciatus*)

Se diluează 25 ml de produs în 5 litri apă. Se utilizează 1 litru de soluție pentru 20 mp suprafață de tratat.

Soluția de lucru se prepară doar în cantitatea necesară pentru aplicarea imediată și se pulverizează cu echipament adecvat. În cotețele de păsări se aplică de maximum două ori pe sezon, cu presiune de pulverizare scăzută, în spațiile permanent locuite tratamentul se aplică numai din loc în loc, în benzi sau în crăpături.

Nu se aplică direct pe animale!!

Periculos pentru albine!!

Persoanele neprotejate și animalele trebuie să fie ținute departe de zonele tratate, până la uscarea suprafețelor respective.

Manipularea produsului se va face de către persoane echipate adecvat: mască de protecție a feței, mănuși de cauciuc și salopetă.

DEPOZITARE

La temperaturi mai mici de 25°C, ferit de îngheț, în containerele originale.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane de 50 ml, 100 ml, 1000 ml.

Folosii biocide în siguranță. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

Avizat în România cu Aviz Nr. 3258BIO/18/12.23.

PRODUCĂTOR

Sharda Cropchem Limited, Domic Holm, 29th Road, Bandra(west), Mumbai, India.



Direct la țintă



de peste **20** de ani

SUPER KILLER 25T-EC INSECTICID

Cipermetrină 25%
Tetrametrină 0,25 %



INSECTICID
CONCENTRAT
EMULSIONABIL



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Profesionali și populație.

COMPOZIȚIE

Substanțe active

Cipermetrina (CAS 52315-07-8, CE 257-842-9)25%

Tetrametrin (CAS 7696-12-0, CE 231-711-6)0,25%

DOMENIUL DE UTILIZARE

Insecticide, acaricide și produse pentru combaterea altor artropode prin alte mijloace decât prin alungare sau atragere.

ARIA DE APLICARE

Combaterea insectelor zburătoare și târătoare.

INDICAȚII

SUPER KILLER 25 T-EC este indicat în combaterea gândacului de bucătărie american (*Periplaneta americana*), gândacul de bucătărie (*Blattella germanica*) și gândacul negru de bucătărie (*Blattella orientalis*), muștelor (*Musca domestica*), țânțarilor (*Culex pipiens*), furnici (*Lasius niger*), căpușe (*Rhipicephalus sanguineus*), ploșnițe (*Cimex lectularius*). Produsul distruge insectele adulte, larvele și ouăle.

MOD DE ACȚIUNE

Substanțele active, cipermetrina și tetrametrina, sunt insecticide din clasa piretroizilor de sinteză ce acționează prin contact și ingestie. Aceste substanțe au și efect acaricid datorită proprietăților lipofile, esterii piretroizi sunt neurotoxici și produc paralizia acarienilor. Produsul are acțiune parazitocidă foarte bună în doze mici.

MOD DE UTILIZARE

Prin pulverizarea pe suprafețe.

Combaterea căpușelor, muștelor și țânțarilor: soluție 0,10% (4 ml produs/ 1 L apă);

Combaterea furnicilor, gândacilor, ploșnițelor: soluție 0,20% (4 ml produs/ 0,5 L apă);

- **pentru interior** - stropiri locale ale suprafețelor cu un strat uniform de soluție (30-35 ml soluție de lucru/ m²);
- **pentru exterior** - aplicații locale pe terase, geamuri, depozite de gunoi, vegetație.
- **barieră de protecție** - banda de 2-3 m în jurul clădirii (pe o distanță de cca 1m). Se aplică un strat uniform de soluție (cca 200 ml soluție/ m²);

Remanență:

Pentru gândaci *Periplaneta americana* remanența este de 14 de zile, pentru căpușe *Rhipicephalus sanguineus* este de 28 de zile, iar pentru gândaci, furnici, țânțari și muște remanența este de 21 de zile.

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură între 10 - 25°C, în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x10ml, 50 ml, 100 ml, 1000 ml.

Aviz nr. 5082B10/18

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



SOLUȚIE
INSECTICIDĂ
CONCENTRATĂ



TETRA KILLER

Cipermetrină 5 g/100 g
Tetrametrină 1, 6 g/100 g
Piperonil butoxid 5 g/100 g



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Profesionali și populație.

COMPOZIȚIE

100 g soluție conțin

Substanțe active:

Cipermetrina (CAS 52315-07-8, CE 257-842-9) 5 g

Tetrametrina (CAS 7696-12-0, CE 231-711-6) 1,6 g

Piperonil butoxid (CAS 51-03-6, CE 200-076-7) 5 g

DOMENIU DE UTILIZARE

Sectorul de igienă și sănătate publică.

ARIA DE APLICARE

Combaterea insectelor zburătoare și târătoare.

INDICAȚII

TETRA KILLER este recomandat pentru populație și pentru utilizatorii profesionali în dezinsecția și dezacarizarea încăperilor și a spațiilor destinate pentru creșterea animalelor (adăposturi, padocuri) și ustensile. Produsul este indicat în combaterea dăunătorilor (ouă, larve și insectele adulte) din locuințe, crescătoriile de animale, clădiri industriale, spitale, școli, hoteluri, restaurante, magazine alimentare, farmacii, laboratoare, depozite, mijloace de transport pentru populație și mijloace de transport pentru animale.

TETRA KILLER se utilizează pentru prevenirea și combaterea insectelor târătoare: gândacul roșcat de bucătărie (*Blattella germanica*), furnici (*Lasius niger*), căpușe (*Rhipicephalus sanguineus*) și a insectelor zburătoare: muștelor (*Musca domestica*), țânțarilor (*Culex pipiens*).

MOD DE ACȚIUNE

Cipermetrina și tetrametrina sunt insecticide din clasa piretroizilor de sinteză ce acționează prin contact și ingestie. Aceste substanțe au și efect acaricid datorită proprietăților lor lipofile, esterii piretroizi sunt neurotoxici și produc paralizia acarienilor.

Piperonilbutoxidul este un sinergic care sporește eficiența substanțelor active, inhibând activitatea oxidantă a unor enzime răspunzătoare de degradarea moleculei de insecticid în interiorul organismului insectei.

MOD DE UTILIZARE

Se prepară o soluție în concentrație de 20 - 30 ml produs/ L apă și se aplică prin aspersare pe suprafețele din interiorul și exteriorul încăperilor. Un litru de soluție este suficient pentru tratarea unei suprafețe de aproximativ 10 m². Doza maximă de până la 30 ml produs/ L apă se aplică în spații exterioare, cu densități foarte ridicate ale populațiilor de insecte sau cu condiții de mediu dificile (ferme, spații industriale, domeniu public). În funcție de specia de insecte vizată, timpul de acțiune variază între 15-180 minute.

Remanență: Până la 21 zile pentru furnici și țânțari.

DEPOZITARE

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C, în ambalajul original.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 10 ml, 100 ml, 1000 ml.

Aviz nr. 3693BIO/18

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

INSECTICIDE



SUPER KILLER FORTE T

SOLUȚIE
INSECTICIDĂ
CONCENTRATĂ

Cipermetrină 5 g/100 g
Permetrină 0,25 g/100g
Tetrametrină 0,25 g/100 g



Categoria de utilizatori:

Profesionali și populație.

Domeniul de utilizare:

Insecticide, acaricide și produse pentru combaterea altor artropode.

Aria de aplicare: Produse utilizate pentru combaterea artropodelor (muște, țânțari, gândaci, furnici și căpușe).

Compoziție:

Cipermetrină (Nr.CAS 52315-07-8, Nr.CE 257-842-9)5,0%

Permetrină (Nr.CAS 52645-53-1, Nr.CE 258-067-9)0,25%

Tetrametrin (Nr.CAS 7696-12-0, Nr.CE 231-711-6) 0,25%

Indicații de utilizare:

SUPER KILLER FORTE T este indicat pentru combaterea insectelor zburătoare și târătoare (țânțari, muște de casă, gândacul roșu de bucătărie, gândacul negru de bucătărie, gândacul de bucătărie American, furnici și căpușe), în dezinsecția și dezacarizarea încăperilor, spațiilor destinate pentru creșterea animalelor (adăposturi, padocuri) și a ustensilelor.

Concentrația soluției de lucru / doza de aplicare: Prin aspersare pe suprafețele din interiorul și exteriorul încăperilor, adăposturilor și pe ustensile cu soluție de lucru de 2 ml produs concentrat /1 litru apă. Doza de aplicare: 50-200 ml soluție de lucru/ m2.

Timp de acțiune, mortalitate 100%: Țânțari, Căpușe: 60 minute; Muscă, Furnici: 120 minute; Gândaci *Blattella germanica* și *Blatta orientalis*: 240 minute, *Periplaneta americana*: 8 ore;

DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură între 10-25°C, ferit de îngheț, în ambalajul original, bine închis, protejat de lumină directă, de surse de căldură, în loc uscat și bine ventilat, departe de materiale incompatibile (acizi și agenți oxidanți puternici), de hrană și băuturi.

Recomandări / restricții privind protecția sănătății și a factorilor de mediu: A nu se utiliza în contact direct sau în prezența animalelor, a hranei pentru animale și a produselor alimentare.

Remanența: 14 zile pentru gândaci negri de bucătărie (*Blatta orientalis*) și 21 de zile pentru restul speciilor vizate.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane x 10 ml, 100 ml, 1000 ml.

AVIZ: Nr. 5523BIO/18

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.

INSECTICIDE



RATICIDE



RATISTOP FARM

Bromadiolonă 0,0029 %



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Publicul larg (non-profesional), profesional și profesional instruit.

COMPOZIȚIE

Substanță activă

Bromadiolonă

(C.A.S.28772-56-7, C.E. 249-205-9)0,0029%

SPECII ȚINTĂ

Șoarece de casă (*Mus musculus*) și șobolan maro sau de canal (*Rattus norvegicus*)

TIPUL PREPARATULUI

Momeală gata de utilizare sub formă de cereale.

ARIA DE UTILIZARE

Produsul se utilizează în interiorul și în jurul clădirilor.

MOD DE UTILIZARE

În interior - doze și frecvența aplicării

• Șoareci: 60 gr momeală/suport de momeală la fiecare 5-10 m (5 m în cazul unei invazii puternice și 10 m în cazul unei invazii slabe).

• Șobolani: 100 gr momeală/suport de momeală la fiecare 5-10 m (5 m în cazul unei invazii puternice și 10 m în cazul unei invazii slabe).

Metoda de aplicare: momeală sub formă de cereale gata pentru utilizare în suporturi de momeală rezistente la manipulare.

În jurul clădirilor - doze și frecvența aplicării

• Șobolani: 100 gr momeală/suport de momeală la fiecare 5-10 m (5 m în cazul unei invazii puternice și 10 m în cazul unei invazii slabe).

Metoda de aplicare: momeală sub formă de cereale gata pentru utilizare în suporturi de momeală rezistente la manipulare.

INSTRUCȚIUNI SPECIFICE DE UTILIZARE

Plasați suporturile de momeală în zone care nu sunt supuse inundațiilor. Înlocuiți momelile care au fost deteriorate de apă sau contaminate de murdărie.

Suporturile de momeală trebuie să fie verificate cel puțin o dată la fiecare 2-3 zile (în cazul șoarecilor), respectiv la 5-7 zile (în cazul șobolanilor) la începerea tratamentului și apoi, cel puțin o dată pe săptămână, pentru a verifica acceptarea momelii, dacă suporturile de momeală sunt intacte și pentru a îndepărta rozătoarele moarte. Reumpleți suporturile de momeală atunci când este necesar. Se recomandă utilizarea de mănuși.

ANTIDOT

Vitamina K1 (Fitomenadionă), administrată numai de personal medical veterinar.

MĂSURI PENTRU PROTECȚIA ANIMALELOR ȘI A HRANEI PENTRU ANIMALE

Se va îndepărta mâncarea la care rozătoarele pot ajunge cu ușurință (de ex. cerealele vrac sau reziduuri alimentare). Atunci când este posibil, suporturile de momeală trebuie să fie fixate pe pământ sau pe alte structuri. Nu se va deschide plicul care conține momeala și nu se vor pune suporturile de momeală la îndemâna păsărilor, animalelor domestice, a animalelor de fermă și a altor animale, cărora nu le este destinat produsul. Nu trebuie aplicat produsul în zonele în care alimente/furaje, băuturi, ustensile de bucătărie sau suprafețe de procesare a alimentelor pot intra în contact cu produsul sau pot fi contaminate de acesta. Nu se pun suporturile de momeală în apropierea sistemelor de scurgere a apei, unde



CEREALE
IMPREGNATE



momeala ar putea intra în contact cu apa. Suporturile de momeală trebuie să fie etichetate cu următoarele informații: "nu mutați sau deschideți", "conține rodenticid". Pentru a reduce riscul otrăvirii secundare prin ingestia animalelor moarte, în timpul tratamentului, acestea vor fi colectate și îndepărtate cel puțin de fiecare dată când se verifică suporturile de momeală. Rozătoarele moarte vor fi eliminate ca deșeuri periculoase, în conformitate cu cele prevăzute de reglementările locale. Produsele nu trebuie utilizate mai mult de 35 zile fără o evaluarea a sănătății, invaziei și a eficacității tratamentului. Momelile trebuie asigurate astfel încât acestea să nu fie scoase din suportii de momeală.

DEPOZITARE

Produsul se va păstra în ambalajul original, bine închis ferit de lumină într-un loc uscat, răcoros, bine ventilat, protejat de îngheț, în locuri sigure, la distanță de alimente, băuturi și furaje, inaccesibile animalelor de companie și a altor animale care nu sunt specii țintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutie 120 g (2 punguți x 60 g).

Autorizație nr. RO/2018/0099/MRA/ES/ APP(NA)-2018-14-00110

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiața Filipești S.A.





CATEGORIA DE UTILIZATORI

Publicul larg (non-profesional), profesional și profesional instruit.

COMPOZIȚIE

Substanță activă

Brodifacum

(C.A.S.56073-10-0, C.E. 259-980-5)0,0029%

SPECIIȚINTĂ

Șoarece de casă (*Mus musculus*) și șobolan maro sau de canal (*Rattus norvegicus*)

TIPUL PREPARATULUI

Momeală gata de utilizare sub formă de cereale.

ARIA DE UTILIZARE

Produsul se utilizează în interiorul și în jurul clădirilor.

MOD DE UTILIZARE

În interior - doze și frecvența aplicării

- Șoareci: 60 gr momeală/suport de momeală la fiecare 5-10 m (5 m în cazul unei invazii puternice și 10 m în cazul unei invazii slabe).
- Șobolani: 100 gr momeală/suport de momeală la fiecare 5-10 m (5 m în cazul unei invazii puternice și 10 m în cazul unei invazii slabe).

Metoda de aplicare: momeală sub formă de cereale gata pentru utilizare în suporturi de momeală rezistente la manipulare.

În jurul clădirilor - doze și frecvența aplicării

- Șobolani: 100 gr momeală/suport de momeală la fiecare 5-10 m (5 m în cazul unei invazii puternice și 10 m în cazul unei invazii slabe).

Metoda de aplicare: momeală sub formă de cereale gata pentru utilizare în suporturi de momeală rezistente la manipulare.

INSTRUCȚIUNI SPECIFICE DE UTILIZARE

Plasați suporturile de momeală în zone care nu sunt supuse inundațiilor. Înclocuiți momelele care au fost deteriorate de apă sau contaminate de murdărie. Suporturile de momeală trebuie să fie verificate cel puțin o dată la fiecare 2-3 zile (în cazul șoarecilor), respectiv la 5-7 zile (în cazul șobolanilor) la începerea tratamentului și apoi, cel puțin o dată pe săptămână, pentru a verifica acceptarea momelei, dacă suporturile de momeală sunt intacte și pentru a îndepărta rozătoarele moarte. Reumpleți suporturile de momeală atunci când este necesar. Se recomandă utilizarea de mănuși.

ANTIDOT

Vitamina K1 (Fitomenadionă), administrată numai de personal medical veterinar.

MĂSURI PENTRU PROTECȚIA ANIMALELOR ȘI A HRANEI PENTRU ANIMALE

Se va îndepărta mâncarea la care rozătoarele pot ajunge cu ușurință (de ex. cereale vrac sau reziduuri alimentare). Atunci când este posibil, suporturile de momeală trebuie să fie fixate pe pământ sau pe alte structuri. Nu se va deschide plicul care conține momeala și nu se vor pune suporturile de momeală la îndemâna păsărilor, animalelor domestice, a animalelor de fermă și a altor animale, cărora nu le este destinat produsul. Nu trebuie aplicat produsul în zonele în care alimente/furaje, băuturi, ustensile de bucătărie sau suprafețe de procesare a alimentelor pot intra în contact cu produsul

RATISTOP FARM FORTE

Brodifacum 0,0029 %



sau pot fi contaminate de acesta.

Nu se pun suporturile de momeală în apropierea sistemelor de scurgere a apei, unde momeala ar putea intra în contact cu apa. Suporturile de momeală trebuie să fie etichetate cu următoarele informații: "nu mutați sau deschideți", "conține rodenticid". Pentru a reduce riscul otrăvirii secundare prin ingestia animalelor moarte, în timpul tratamentului, acestea vor fi colectate și îndepărtate cel puțin de fiecare dată când se verifică suporturile de momeală. Rozătoarele moarte vor fi eliminate ca deșeurii periculoase, în conformitate cu cele prevăzute de reglementările locale. Produsele nu trebuie utilizate mai mult de 35 zile fără o evaluarea a sănătății, invaziei și a eficacității tratamentului. Momelile trebuie asigurate astfel încât acestea să nu fie scoase din suportii de momeală.

DEPOZITARE

Produsul se va păstra în ambalajul original, bine închis ferit de lumină într-un loc uscat, răcoros, bine ventilat, protejat de îngheț, în locuri sigure, la distanță de alimente, băuturi și furaje, inaccesibile animalelor de companie și a altor animale care nu sunt specii țintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutie 120 g (2 pungi x 60 g).

Autorizație nr. RO/2018/0099/MRA/ES/ APP(NA)-2018-14-00110

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.



RATISTOP FARM FORTE PASTĂ 29

Brodifacum 0,0029%



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Public larg.

COMPOZIȚIE

Substanță activă

Brodifacum

(C.A.S.56073-10-0, C.E. 259-980-5)0,0029%

SPECII ȚINTĂ

Șoarecele de casă (*Mus musculus*) și șobolan brun (*Rattus norvegicus*).

TIPUL PREPARATULUI

Momeală rodenticidă gata pregătită, sub formă de pastă, în plicuri a 15 g fiecare. Plicurile nu se desfac/ rup, se folosesc ca atare.

ARIA DE UTILIZARE

Produsul se utilizează în interiorul și în jurul clădirilor.

MOD DE UTILIZARE

În interior - doze și frecvența aplicării

Șoarecele de casă (*Mus musculus*)

- Invazie puternică: până la 50 g per stație de intoxicare la o distanță de 2 metri
- Invazie slabă: până la 50 g per stație de intoxicare la o distanță de 5 metri.

Metodele de aplicare: Momeală gata de utilizare în capcane protejate împotriva deschiderii și a deteriorării.



Capcanele se inspectează cel puțin o dată la 2-3 zile la începerea tratamentului și cel puțin săptămânal ulterior, pentru a verifica dacă momeala este acceptată și dacă se menține integritatea capcanelor, precum și pentru a îndepărta rozătoarele moarte. Realimentați cu momeală atunci când este necesar.

La interior și la exterior, în jurul clădirilor - doze și frecvența aplicării

Șobolanul brun (*Rattus norvegicus*)

- Invazie puternică: până la 90g (plic) sau 100g (tăvi) per stație de intoxicare la o distanță de 5m;
- Invazie slabă: până la 90g (plic) sau 100g (tăvi) per stație de intoxicare la o distanță de 10m;



Capcanele se inspectează doar după 5-7 zile de la începerea tratamentului și cel puțin săptămânal ulterior, pentru a verifica dacă momeala este acceptată și dacă se menține integritatea capcanelor, precum și pentru a îndepărta rozătoarele moarte. Realimentați cu momeală atunci când este necesar. Pentru utilizare la exterior, în jurul clădirilor: Amplasați capcanele în zone fără risc de inundare. Înlocuiți momelele deteriorate de apă sau contaminate cu pământ din interiorul capcanelor.

ANTIDOT

Vitamina K1 (Fitomenadionă), administrată numai de personal medical veterinar.

PASTĂ



MĂSURI DE REDUCERE A RISCURILOR:

Analizați posibilitatea de a lua măsuri de combatere preventive (astupați găurile, îndepărtați cât mai mult posibil eventualele surse de hrană și băutură) pentru a crește șansa de consum al produsului și pentru a reduce riscul de reinvadare. Nu utilizați rodenticide anticoagulante ca momeli permanente (de exemplu, pentru a preveni infestarea cu rozătoare sau pentru a detecta prezența rozătoarelor). Acest produs ar trebui să elimine rozătoarele într-o perioadă de 35 de zile. Informațiile despre produs (eticheta și/ sau prospectul) trebuie să recomande în mod clar utilizatorului să contacteze furnizorul produsului sau un serviciu de deratizare în cazul în care există suspiciuni de ineficiență a produsului la sfârșitul perioadei de tratament (se observă în continuare prezența rozătoarelor). Căutați și îndepărtați rozătoarele moarte pe durata tratamentului, cel puțin la fiecare verificare a capcanelor. Eliminați rozătoarele moarte în conformitate cu cerințele locale.

DEPOZITARE

Produsul se va păstra în ambalajul original, bine închis, ferit de lumină într-un loc uscat, răcoros, bine ventilat. Produsul se va păstra în recipiente bine închise în locuri ventilate și răcoase departe de razele solare directe, protejate de îngheț, în locuri sigure, la distanță de alimente, băuturi și furaje, inaccesibile copiilor, pășărilor, animalelor de companie, animalelor de fermă și a altor animale care nu sunt specii țintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pungă 150 g (pungi x 15g).

Nr. Autorizație:

Nr. RO/2018/0197/MRA/UK-2015-0889

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

ZAPI S.p.A. Via Terza Strada, 12 35026 Conselve (PD)
Italia

RATICIDE





RATIDIF SENZITIVE PASTĂ FLUO

Difenacoum 0,0029 %



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Public larg.

COMPOZIȚIE

Substanță activă

Difenacoum

(C.A.S.56073-07-5, C.E. 259-978-4)0,0029%

SPECII ȚINTĂ

Șoarece de casă (*Mus musculus*) și șobolan brun (*Rattus norvegicus*).

TIPUL PREPARATULUI

Momeală rodenticidă gata pregătită, sub formă de pastă, în plicuri a 15 g fiecare. Plicurile nu se desfac / rup, se folosesc ca atare.

ARIA DE UTILIZARE

Produsul se utilizează în interiorul și în jurul clădirilor.

MOD DE UTILIZARE

În interior - doze și frecvența aplicării

Șoarecele de casă (*Mus musculus*)

- Infestare puternică: până la 50 g per stație de intoxicare la fiecare 2 metri;
- Infestare slabă: până la 50 g per stație de intoxicare la fiecare 5 metri.

Metodele de aplicare: Momeală gata de utilizare în capcane protejate împotriva deschiderii și a deteriorării.



Capcanele se inspectează cel puțin o dată la 2-3 zile la începerea tratamentului și cel puțin săptămânal ulterior, pentru a verifica dacă momeala este acceptată și dacă se menține integritatea capcanelor, precum și pentru a îndepărta rozătoarele moarte. Realimentați cu momeală atunci când este necesar.

La interior și la exterior, în jurul clădirilor - doze și frecvența aplicării

Șobolanul brun (*Rattus norvegicus*)

- Invazie puternică: până la 100 g per stație de intoxicare la fiecare 5 metri;
- Invazie slabă: până la 100 g per stație de intoxicare la fiecare 10 metri.



Capcanele se inspectează doar după 5-7 zile de la începerea tratamentului și cel puțin săptămânal ulterior, pentru a verifica dacă momeala este acceptată și dacă se menține integritatea capcanelor, precum și pentru a îndepărta rozătoarele moarte. Realimentați cu momeală atunci când este necesar. Amplasați capcanele în zone fără risc de inundare. Realimentați cu momeală atunci când este necesar. Înlocuiți momelile deteriorate de apă sau contaminate cu pământ din interiorul capcanelor.

ANTIDOT

Vitamina K1 (Fitomenadionă), administrată numai de personal medical veterinar.

MĂSURI DE REDUCERE A RISCURILOR

Dacă este posibil, înainte de tratament, informați persoanele care s-ar putea afla în preajma capcanelor (de exemplu, utilizatorii zonei tratate și ai împrejurimilor acesteia) în legătură cu campania de combatere a rozătoarelor. Pentru a reduce riscul de intoxicare secundară, pe durata tratamentului căutați și îndepărtați frecvent rozătoarele moarte (de exemplu, cel puțin de două ori pe săptămână). Produsele nu se utilizează pe o durată mai mare de 35 de zile fără o evaluare a stării de infestare și a eficacității tratamentului. Nu utilizați momeli care conțin substanțe active anticoagulante ca momeli permanente pentru a preveni infestarea cu rozătoare sau pentru a monitoriza activitatea rozătoarelor. Acest produs ar trebui să elimine rozătoarele într-o perioadă de 35 de zile.

DEPOZITARE

Produsul se va păstra în ambalajul original, bine închis, ferit de lumină într-un loc uscat, răcoros, bine ventilat. Produsul se va păstra în recipiente bine închise, în locuri ventilate și răcoase departe de razele solare directe, protejate de îngheț, în locuri sigure, la distanță de alimente, băuturi și furaje, inaccesibile copiilor, pășărilor, animalelor de companie, animalelor de fermă și a altor animale care nu sunt specii țintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Pungă 150 g (pungi x 15g).

Nr. Autorizație:

Nr. RO/2019/0209/MRA/UK-2013-0722

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

ZAPI S.p.A. Via Terza Strada, 12 35026 Conselve (PD) Italia



RATISTOP

CEREALE
IMPREGNATE

Bromadiolonă 0,005 %



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Profesionali instruiți.

COMPOZIȚIA

Substanță activă

Brodifacum

(CAS: 56073-10-0; CE: 259-980-5)0,005%

SPECII ȚINTĂ

Șoarece de casă (*Mus musculus*) și șobolan brun (*Rattus norvegicus*).

TIPUL PREPARATULUI

Momeală raticidă gata de utilizare prezentată sub formă de cereale.

ARIA DE UTILIZARE:

Produsul se utilizează în interiorul și în jurul clădirilor.

MOD DE UTILIZARE

În interior - doze și frecvența aplicării

- Șoareci de casă: cutii cu momeală cu 60 – 100 grame pe punct de momeală;
- Șobolani: cutii cu momeală cu până la 100 – 200 grame pe punct de momeală.



Pungile cu momeală vor fi amplasate în cutii cu momeală nedeschise. Cutiile încărcate cu momeală trebuiesc plasate în condiții de siguranță și situate în zone care sunt inaccesibile copiilor, animalelor de companie și a altor animale nevizitate. Nu trebuie aplicate în zonele în care produsul poate intra în contact cu furaje, ustensile de gătit alimentare sau suprafețe de prelucrare a produselor alimentare sau să fie contaminate de produs. Inspecțiile periodice ale cutiilor cu momeală trebuie efectuate (3-4 zile), înlocuind momeala care a fost consumată de rozătoare, deteriorate de apă sau sunt contaminate cu murdărie.

ANTIDOT

Vitamina K1 (Fitomenadionă), administrată numai de personal medical veterinar.

MĂSURI PENTRU PROTECȚIA ANIMALELOR ȘI A HRANEI PENTRU ANIMALE

Se depozitează în ambalajul original, în loc uscat și bine ventilat, ferit de razele soarelui și alte surse de căldură, protejate de îngheț și de mirosuri puternice. A se depozita departe de alimente, băuturi și hrană pentru animale. A nu se lăsa la îndemâna animalelor de companie. Transportul produsului trebuie efectuat conform reglementărilor în vigoare. Pentru toate categoriile de utilizatori se recomandă folosirea stațiilor de momeală rezistente la manipulare, blocabile, corect etichetate și amplasate în spații inaccesibile accesului animalelor de companie și a altor animale non-țintă pentru momeală. Acolo unde este posibil, momelile sunt securizate pentru a nu putea fi târâte departe. Pentru a minimiza riscul otrăvirii secundare, se ridică rozătoarele moarte la intervale frecvente pe parcursul tratamentului sau cel puțin de fiecare dată când sunt verificate momelile sau reamplasate. Dacă nu există un operator de supervizare a controlului dăunătorilor sau alte persoane competente, nu se reutilizează anticoagulanțele ca raticide

permanente. Dacă produsul ajunge în apă, acesta trebuie înlăturat mecanic și rezidurile eliminate ca deșeuri periculoase.

DEPOZITARE

Produsul se va păstra în recipiente bine închise în locuri ventilate și răcoase departe de razele solare directe, în locuri sigure, inaccesibile animalelor de companie și a altor animale care nu sunt specii țintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Saci x10 kg.

Autorizație nr. RO/2019/0229/MRA/ES/APP (NA)-2018-14-00178

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

Pasteur Filiala Filipești S.A.





CATEGORIA DE UTILIZATORI

Profesioniști

COMPOZIȚIA

Substanță activă

Brodifacoum

(CAS 56073-10-0, CE 259-980-5):0,005%

SPECII ȚINTĂ

Șoarece de casă (*Mus musculus*) și șobolan brun (*Rattus norvegicus*).

TIPUL PREPARATULUI

RATISTOP FORTE PASTĂ 50 este o momeală rodenticidă, gata pregătită, sub forma de pastă în plicuri predozate de 15 g, pentru combaterea șoarecilor de casă și a șobolanilor brunți în toate etapele de dezvoltare, ce conține un component foarte puternic: brodifacoum, o singură doză, substanță activă anticoagulantă de generația a doua. RATISTOP FORTE PASTĂ 50 este o formula unică PASTA PLUS ce conține un amestec bine echilibrat de componente de origine alimentară, cum ar fi lapte praf, zahăr și grăsimi îmbogățite cu cereale, în special atractive pentru speciile de rozătoare menționate mai sus. Datorită gustului extrem de atractiv, momeala pastă este extrem de versatilă și utilizarea sa este indicată în zone cu o diversitate mare de hrană, cum ar fi industriile alimentare și depozitele, hotelurile, restaurantele, barurile, etc. De asemenea, poate fi aplicat în centralele de distribuție a electricității și în mijloacele de transport. RATISTOP FORTE PASTĂ 50 conține un agent respingător (Denatonium Benzoate) pentru a preveni consumul de către oameni.

ARIA DE UTILIZARE

Produsul se utilizează în interiorul și în jurul clădirilor.

MOD DE UTILIZARE

La interior și la exterior, în jurul clădirilor - doze și frecvența aplicării

Șoarecele de casă (*Mus musculus*)

- Invasie puternică: până la 50 g per stație de intoxicare / capcană (punct momeală) la o distanță de 2 metri;

- Invasie slabă: până la 50 g per stație de intoxicare / capcană (punct momeală) la o distanță de 5 metri.

Metodele de aplicare: Momeală gata de utilizare în capcane protejate împotriva deschiderii și a deteriorării.

La interior și la exterior, în jurul clădirilor - doze și frecvența aplicării - doze și frecvența aplicării



Șobolanul brun (*Rattus norvegicus*)

- Invasie puternică: până la 100 g per stație de intoxicare / capcană (punct momeală) la o distanță de 5 metri;

- Invasie slabă: până la 100 g per stație de intoxicare / capcană (punct momeală) la o distanță de 10 metri.



Îndepărtați resturile de produs la sfârșitul perioadei de tratament. Respectați instrucțiunile suplimentare prevăzute de codul de bune practici relevant.

Pentru utilizare la exterior, în jurul clădirilor: Protejați momeala împotriva condițiilor atmosferice. Amplasați capcanele în zone fără risc de inundare. Înlocuiți momelile deteriorate de apă sau contaminate cu pământ din interiorul capcanelor. Pentru utilizare la exterior, capcanele trebuie acoperite și amplasate în locuri strategice pentru a minimaliza expunerea speciilor nevizate.

Respectați instrucțiunile suplimentare prevăzute de codul de bune practici relevant.



ANTIDOT

Vitamina K1 (Fitomenadionă), administrată numai de personal medical veterinar.

În caz de:

- expunere cutanată, spălați pielea cu apă, apoi cu apă și săpun.
- expunere oculară, clătiți ochii cu lichid de uz ocular sau cu apă și țineți pleoapele deschise timp de cel puțin 10 minute.
- expunere orală, clătiți atent gura cu apă. Nu administrați niciodată substanțe pe cale orală persoanelor inconștiente. Nu provocați vomă. În caz de înghițire, consultați imediat medicul și prezentați ambalajul sau eticheta produsului.

MĂSURI DE REDUCERE A RISCURILOR:

Dacă este posibil, înainte de tratament, informați persoanele care s-ar putea afla în preajma capcanelor (de exemplu, utilizatorii zonei tratate și ai împrejurimilor acesteia) în legătură cu campania de combatere a rozătoarelor. Analizați posibilitatea de a lua măsuri de combatere preventive (astupați găurile, îndepărtați cât mai mult posibil eventualele surse de hrană și băutură) pentru a crește șansa de consum al produsului și pentru a reduce riscul de reinvadare. Pentru a reduce riscul de intoxicare secundară, căutați și îndepărtați frecvent rozătoarele moarte pe durata tratamentului, conform recomandărilor conținute în codul de bune practici relevant. Nu utilizați produsul ca momeală permanentă pentru a preveni infestarea cu rozătoare sau pentru monitorizarea activității rozătoarelor. Nu utilizați produsul pentru tratamente cu aplicare intermitentă a momelii. A nu se utiliza în zone în care poate fi suspectată o rezistență la substanța activă. Produsele nu se utilizează pe o durată mai mare de 35 de zile fără o evaluare a stării de infestare și a eficacității tratamentului. Nu utilizați prin rotație anticoagulanți diferiți, cu potență comparabilă sau mai mică, în scopul gestionării rezistenței. Pentru utilizarea prin rotație, analizați posibilitatea folosirii unui rodenticid fără efect coagulant, dacă este disponibil, sau a unui anticoagulant cu potență mai mare. Între aplicări, nu spălați cu apă capcanele sau ustensilele folosite în capcane acoperite și protejate. Eliminați rozătoarele moarte în conformitate cu cerințele locale.

Pentru utilizare la exterior, în jurul clădirilor: Nu introduceți produsul direct în vizuini.



DEPOZITARE

Păstrați produsul în ambalajul original, într-un spațiu răcoros, uscat bine ventilat, protejat de îngheț și ferit de lumina directă a soarelui. Se depozitează în locuri inaccesibile păsărilor, animalelor de companie și a animalelor de fermă. Depozitarea se va face într-un loc accesibil numai personalului autorizat.

PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

MOD DE PREZENTARE

Cutie 10 kg (pungi x 15g).

Nr. Autorizație: Nr. RO/2018/0192/MRA/UK-2015- 0881-001

Utilizați în siguranță produsele biocide. Citiți întotdeauna eticheta și informațiile despre produs înainte de utilizare.

PRODUCĂTOR

ZAPI S.p.A. Via Terza Strada, 12 35026 Conselve (PD) Italia



LIPICI PENTRU
CAPTURAREA
ȘOBOLANILOR ȘI
ȘOARECILOR

RATISTOP GLUE



CATEGORIA DE UTILIZATORI

Produs pentru utilizare profesională și de către public larg.

TIPUL PREPARATULUI

Lipiciul pentru rozătoare nu se usucă și este rezistent la intemperii (apa și umiditate), fiind în plus extrem de aderent pentru o lungă perioadă de timp. Lipiciul garantează un rezultat eficient dacă sunt respectate instrucțiunile de utilizare menționate mai jos. Orice murdărie poate fi îndepărtată ușor cu ulei vegetal sau un solvent adecvat (în cazul contactului cu animale, se utilizează numai ulei vegetal). Nu plasați capcana în locuri unde animalele neșintă sau păsările pot intra în contact cu aceasta. Lipiciul pentru rozătoare garantează un rezultat eficient dacă sunt respectate instrucțiunile de utilizare menționate mai jos.

MOD DE UTILIZARE

1. Apăsăți tubul și distribuiți lipiciul în zigzag pe o suprafață rigidă de lemn sau carton. Așteptați aproximativ 30 de minute până când lipiciul este distribuit uniform pe suprafață.
2. Pentru a crește atractivitatea capcanelor confecționate manual, plasați o momeală de tip alimentară (brânză, biscuit, etc.) în centrul capcanei. Amplasați capcana în locurile frecventate de rozătoare: de-a lungul pereților și ascunsă în spatele obiectelor (mobilă, sertare, etc.).
3. Eliminați capcana conform reglementărilor în vigoare.

MOD DE PREZENTARE

Cutie 135 g

PRODUCĂTOR

ZAPI S.p.A. Via Terza Strada, 12 35026 Conselve (PD) Italia

RATICIDE





FARMAVET SA

Sediu birouri: România, București,
Sector 2, Bd. Dimitrie Pompeiu nr. 9-9a,
Iride Business Park, clădirea 19, et. 2,
Telefon +4021 221 99 60, Fax +4021 220 69 32
office@farmavet.ro, www.farmavet.ro

Material destinat persoanelor care sunt autorizate să prescrie (medici veterinari din unități în care se desfășoară activități de asistență medical-veterinară) sau să furnizeze produse medicinale veterinare (medici veterinari și personal cu studii medii de specialitate în domeniul medicinei veterinare, medicinei umane, farmaciei, chimiei și biologiei).