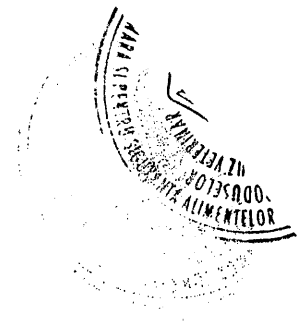


Alexa M. I.



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINA FP 40% - pulbere orală pentru suine și broileri

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

100 grame de pulbere conține:

Substanța activă:

Oxitetraciclină clorhidrat 40 g

Excipient, q.s.ad..... 100 g

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Pulbere orală.

Se prezintă sub formă de pulbere omogenă, de culoare galbenă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 SPECII ȚINTĂ:

Suine

Broileri

4.2 INDICAȚII DE UTILIZARE:

Oxiteracilina FP 40% este recomandată în tratamentul afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetraciclină la suine și broileri.

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

Broileri: holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, diaree nespecifică, micoplasmoză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, stări septicemice și pentru combaterea infecțiilor secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

4.3 CONTRAINDICTIONI:

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 excipient.

4.4. ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Nu există.



4.5 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE:

Precauții speciale pentru utilizare la animale

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 obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsă supraaglomerării)

- Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 REACȚII ADVERSE:

Nu s-au semnalat.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medical veterinar.

4.7 UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

4.8 INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinile și cefalosporinele.

4.9 CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALEA DE ADMINISTRARE:

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

Suine: doza recomandată este de 10-20 mg oxitetraciclină clorhidrat /kg greutate corporală, respectiv 25-50 mg produs Oxitetraciclină FP 40% / kg greutate corporală /zi.

- 500 g Oxitetraciclină FP 40% / 1000 l – pentru purcei și tineret, cu greutate de 10-50 kg.

- 600 g Oxitetraciclină FP 40%/1000 l – pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutate de 51-100 kg.

- 900 g Oxitetraciclină FP 40%/1000 l – pentru vieri și scroafe.

- 400 g Oxitetraciclină FP 40%/1000 l – pentru scroafe în lactație.





Broileri: doza recomandată este de 20-40 mg oxitetraciclina clorhidrat /kg greutate corporală, respectiv 50-100 mg produs Oxitetraciclina FP 40% / kg greutate corporală /zi.

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

4.10 SUPRADOZARE:

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

4.11 TEMP DE ASTEPTARE:

Carne și organe: Suine - 5 zile
Broileri – 3 zile

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: antiinfectioase pentru uz sistemic, tetracicline

Codul veterinar ATC: QJ01AA06

5.1. Proprietati farmacodinamice:

Oxitetraciclina este un antibiotic din grupa tetracicinelor produsă de *Streptomyces rimosus* ce acționează bacteriostatic împotriva bacteriilor Gram-poitive (*Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium perfigens*, *Clostridium tetani*, *Listeria monocytogenes*, *Nocardia*) și Gram-negative (*Bordetella spp.*, *Brucella*, *Bartonella*, *Haemophilus spp.*, *Escherichia Coli*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella choleraesuis*, *Shigella*, *Yersinia pestis*, *Yersinia pseudotuberculosis*) micoplasme, chlamidii, ricketssii și protozoare la animale.

Oxitetraciclina acționează prin blocarea sintezei proteice în celula bacteriană.

5.2. Particularitati farmacocinetice:

OXITETRACICLINA

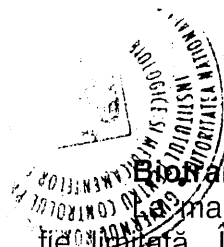
Absorbție

In urma administrării orale oxitetraciclina se absoarbe în primul rând în partea superioară a intestinului subțire, nivelul terapeutic în sânge atingându-se în 2-4 ore.

Distribuție

Oxitetraciclina se distribuie rapid în aproape toate țesuturile și fluidele din corp. Concentrații mari s-au găsit în rinichi, ficat, bilă, plămâni, splină și oase. Concentrații reduse s-au depistat în fluidele serice, sinoviale, ascitice, prostatice, CSF, umoarea vitroasă.

Oxitetraciclina se leagă de proteinele din plasmă în proporție de 10-40%.



Biotransformare

La majoritatea animalelor domestice biotransformarea oxitetraciclinei pare să fie limitată. În general, o treime din doza administrată este eliminată în formă neschimbată.

Eliminare

Oxitetraciclina se elimină prin rinichi (filtrare glomerulară) și tractul gastrointestinal (prin bilă sau direct). În general, 50-80% din doza administrată se regăsește în urină. Mai mulți factori pot influența eliminarea pe cale renală: vârstă, calea de administrare, pH-ul urinei, viteza de filtrare glomerulară, bolile de rinichi. Subiecții cu disfuncții renale au timpi de înjumătățire la eliminare mai mari, ceea ce duce la acumulare de oxitetraciclină la repetarea dozei. Aparent aceasta nu se metabolizează, dar se elimină în tractul gastro-intestinal prin bilă sau direct și devine inactivă în urma chelatizării cu materiile fecale.

Proprietăți referitoare la mediul inconjurător

Nu se cunosc efecte eco-toxicologice ale oxitetraciclinei și nici a produșilor de biodegradare.

Nu sunt cunoscute efecte nocive asupra mediului acvatic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 LISTA EXCIPIENȚILOR:

Lactoză monohidrat.

6.2 INCOMPATIBILITĂȚI:

Nu se cunosc.

6.3 PERIOADA DE VALABILITATE:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa 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.

6.4 PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE :

A se păstra la temperatură mai mică de 25⁰C.

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.





6.5 NATURA SI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat infoliate în baxuri, cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500 g, 1 kg sau saci din hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 Kg produs.

Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 20 g; 15 pungi x 100g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6 PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE:

Animalele tratate vor fi ținute în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejecțiile colectate nu se vor deversa în cursuri de apă și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,
Jud. Prahova, România.
Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699
Fax : 0244.386.032

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE:

100133

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI / REINNOIRII AUTORIZATIEI:

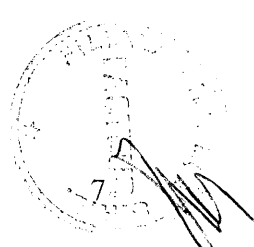
15.09.2010

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

ianuarie 2015

11. INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE SI / SAU UTILIZARE:

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.





INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi polipropilena x 100 g, 500g, 1 kg.

Saci hartie x 5 kg, 10 kg, 20 kg.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINA FP 40% - pulbere orală pentru suine și broileri
Oxitetraciclina clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

100 grame de pulbere conține:

Substanța activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 40 g

Excipient, q.s.ad.....100 g.

3. FORMA FARMACEUTICA

Pulbere .

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungi de 100 g.

Pungi de 500 g.

Pungi de 1 kg.

Saci de 5 kg.

Saci de 10 kg.

Saci de 20 kg.

5. SPECII TINTA

- Suine
- Broileri

6. INDICATII

Tratamentul oral al afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetraciclina.

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Cale orală, în apă de băut, timp de 5-7 zile, în doze zilnice:



-la suine: 25-50 mg Oxitetraciclina FP 40% /kg g.c./zi (echivalent cu 10-20 mg oxitetraciclina clorhidrat / Kg g.c./zi)

-la broileri: 50-100 mg Oxitetraciclina FP 40%/kg g.c./zi (echivalent cu 20-40 mg oxitetraciclina clorhidrat / Kg g.c./zi)
conform schemei :

în apa de baut produs, g/1000 l

-Suine

Purcei, tineret (10-50 kg g. c.)	500
Porci tineret și la îngrășat (51-100 kg ț)	600
Vieri și scroafe	900
Scroafe lactante	400

-broileri

Vârstă 0-14 zile	260
Vârstă 15-28 zile	500
Vârstă 29-35 zile	620

8. TIMP DE ASTEPTARE

Carne și organe: Suine - 5 zile
Broileri – 3 zile

9. ATENTIONARI SPECIALE, DUPA CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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

Produsul nu se administrează ca atare.

La tratamentul în masă se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru omogenizare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

A se evita administrarea concomitantă cu penicilinile și cefalosporinele.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

10. DATA EXPIRARII

Exp (luna/an):

După deschidere/desigilare se va utiliza până la 3 luni;

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat, la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original, bine încis, protejat de lumină directă și de îngheț.

12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SA DESEURILOR, DUPA CAZ



Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.
Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului

13. MENTIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA “ A NU SE LASA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR ”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI COMERCIALIZARE

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPESTI S.R.L
Str. Principală nr. 944, Filipești de Pădure,
Jud. Prahova, România.
Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699
Fax : 0244.386.032

16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

100133

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

LOT:

A handwritten signature in black ink, appearing to be "Florin" or a similar name, is written over the bottom right corner of the page.



INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 20 g; 15 pungi x 100g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1 kg.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINA FP 40% - pulbere orală pentru suine și broileri
Oxitetraciclina clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

100 grame de pulbere conține:

Substanța activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 40 g

Excipient, q.s.ad.....100 g.

3. FORMA FARMACEUTICA

Pulbere .

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Baxuri cu cate 50 pungi x 5g, 10g, 20g.

Baxuri cu cate 15 pungi x 20g, 100g, 500g.

Baxuri cu cate 3 pungi x 1kg.

5. SPECII TINTA

- Suine
- Broileri

6. INDICATII

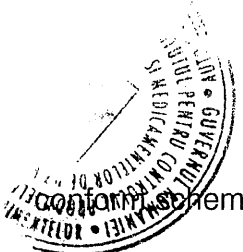
Tratamentul oral al afecțiunilor produse de germenii sensibili la oxitetraciclina.

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Cale orală, în apă de băut, timp de 5-7 zile, în doze zilnice:

-la suine: 25-50 mg Oxitetraciclina FP 40% /kg g.c./zi (echivalent cu 10-20 mg oxitetraciclina clorhidrat / Kg g.c./zi)

-la broileri: 50-100 mg Oxitetraciclina FP 40%/kg g.c./zi (echivalent cu 20-40 mg oxitetraciclina clorhidrat / Kg g.c./zi)



conform sphemei :

în apa de baut produs, g/1000 l

-Suine

Purcei, tineret (10-50 kg g. c.)	500
Porci tineret și la îngrășat (51-100 kg)	600
Vieri și scroafe	900
Scroafe lactante	400
-broileri	
Vârstă 0-14 zile	260
Vârstă 15-28 zile	500
Vârstă 29-35 zile	620

8. TIMP DE ASTEPTARE

Carne și organe: Suine - 5 zile
Broileri – 3 zile

9. ATENTIONARI SPECIALE, DUPA CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Nu se administrează cu 3 zile înainte și după vaccinări cu vaccinuri bacteriene vii.

Produsul nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

Produsul nu se administrează ca atare.

La tratamentul în masă se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru omogenizare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

A se evita administrarea concomitentă cu penicilinile și cefalosporinele.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

10. DATA EXPIRARII

Exp (luna/an):

După deschidere/desigilare se va utiliza până la 3 luni;

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SA DESEURILOR, DUPA CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi ménajere.





Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului

13. MENTIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA “ A NU SE LASA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR “

A nu se lăsa la vederea și în demâna copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI COMERCIALIZARE

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPESTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,
Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699
Fax : 0244.386.032

16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

100133

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

LOT:



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Pungi polipropilena x 5 g, 10g, 20 g, 50g.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXYTETRACYCLINE FP 40% - pulbere orală pentru suine și broileri

Oxitetraciclina clorhidrat

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

100 g pulbere contine:

Substanța activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 40 g

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

5 g

10 g

20 g

50 g

4. CAI DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul înainte de utilizare.

Cale orală, în apă de băut, timp de 5-7 zile, în doze zilnice:

-la suine: 25-50 mg Oxitetraciclina FP 40% kg g.c./zi (echivalent cu 10-20 mg oxitetraciclina clorhidrat / kg g.c./zi)

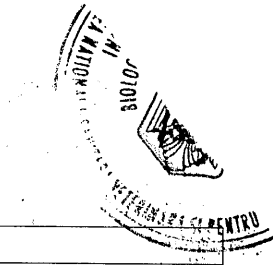
-la broileri: 50-100 mg Oxitetraciclina FP 40% kg g.c./zi (echivalent cu 20-40 mg oxitetraciclina clorhidrat / kg g.c./zi)

5. TIMP DE ASTEPTARE

Carne și organe: suine - 5 zile
boileri – 3 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:



7. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

8. MENTIUNEA " NUMAI PENTRU UZ VETERINAR "

Numai pentru uz veterinar.

rexel u...j



PROSPECT

OXITETRACICLINA FP 40%

- pulbere orală pentru suine și broileri -

1. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipești de Pădure,

Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINA FP 40% - pulbere orală pentru suine și broileri

3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

100 grame de pulbere conține:

Substanța activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 40 g

Excipient, q.s.ad..... 100 g.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Oxiteracilina FP 40% este recomandată în tratamentul afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetraciclina la suine și broileri.

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

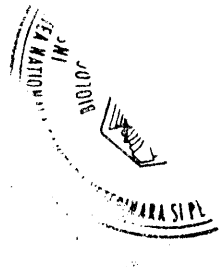
Broileri: holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, diaree nespecifică, micoplasmoză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, stări septicemice și pentru combaterea infecțiilor secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se administrează cu 3 zile înainte și după vaccinări cu vaccinuri bacteriene vii.

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





6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medical veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Suine

Broileri

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

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

Suine: doza recomandată este de 10-20 mg oxitetraciclină clorhidrat /kg greutate corporală/zi, respectiv 25-50 mg produs **Oxitetracilină FP 40%** / kg greutate corporală /zi.

- 500 g Oxitetraciclină FP 40% / 1000 l – pentru purcei și tineret, cu greutate de 10-50 kg.
- 600 g Oxitetraciclină FP 40%/1000 l – pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutate de 51-100 kg.
- 900 g Oxitetraciclină FP 40%/1000 l – pentru vieri și scroafe.
- 400 g Oxitetraciclină FP 40%/1000 l – pentru scroafe în lactație.

Broileri: doza recomandată este de 20-40 mg oxitetraciclină clorhidrat /kg greutate corporală/zi, respectiv 50-100 mg produs **Oxitetracilină FP 40%** / kg greutate corporală /zi.

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

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

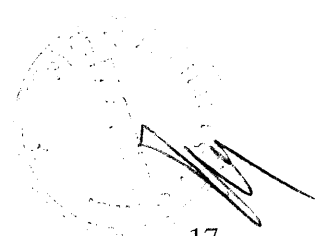
Produsul nu trebuie administrat ca atare.

La tratamentul în masă se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Pentru obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsă supraaglomerării)

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Suine - 5 zile
Broileri – 3 zile



11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A 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 păstra ambalajul bine închis.
A se proteja de lumină directă.
A se păstra în loc uscat.
A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.
Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa 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.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu există
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 obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsă supraaglomerării).
A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.
Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.
Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinile și cefalosporinile.
Tetraciclinele nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării.
Nu se cunosc.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Animalele tratate vor fi ținute în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejecțiile colectate nu se vor deversa în cursuri de apă și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.
Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APPROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

ianuarie 2014

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat infolate în baxuri, cu 5, 10, 20, 50, 100, 500 g, 1 kg sau saci din hârtie cu 5, 10, 20 kg produs.

Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 20 g; 15 pungi x 100g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

