



**OXITETRACICLINA FP 60%**  
**pulbere orală pentru suine și broileri**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**OXITETRACICLINA FP 60%** - pulbere orală pentru suine și broileri

## 2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

100 grame de pulbere conțin:

|                                  |       |
|----------------------------------|-------|
| Oxitetraciclină clorhidrat ..... | 60 g  |
| Excipient, q.s.ad.....           | 100 g |

Pentru lista completă a excipienților, 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 60%** 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 CONTRAINDICAȚII:

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, lipsa supraaglomerării).

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

A se evita contactul cu ochii și pielea. 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.

#### **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 penicilinele și cefalosporinele.

#### **4.9 CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALEA DE ADMINISTRARE:**

Oxitetracilina FP 60% se administrează pe cale orală, individual sau colectiv (în apa de băut) 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 greutate corporală, respectiv 17-34 mg produs Oxitetracilină FP 60% / kg greutate corporală /zi.

- 335 g Oxitetracilină FP 60% / 1000 l – pentru purcei și tineret, cu greutatea de 10-50 kg.

- 400 g Oxitetracilină FP 60%/1000 l – pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutatea de 51-100 kg.

- 600 g Oxitetracilină FP 60%/1000 l – pentru vieri și scoafe.

- 265 g Oxitetracilină FP 60%/1000 l – pentru scoafe în lactație.

**Broileri:** doza recomandată este de 20-40 mg oxitetracilină clorhidrat /kg greutate corporală, respectiv 34-68 mg produs Oxitetracilină FP 60% / kg greutate corporală /zi.

- 175 g Oxitetracilină FP 60% / 1000 l – pentru broileri până în 14 zile.

- 335 g Oxitetracilină FP 60%/1000 l – pentru broileri de 15-28 zile.

- 415 g Oxitetracilină FP 60%/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 TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe: - suine: 5 zile  
- broileri: 3 zile

### 5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: antiinfecțioase pentru uz sistemic, tetracicline

Codul veterinar ATC: QJ01AA06

#### 5.1. Proprietati farmacodinamice:

Oxitetraciclina este un antibiotic din grupa tetraciclinelor produsă de *Streptomyces rimosus* ce acționează bacteriostatic împotriva bacteriilor Gram-pozitive (*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, ricketzii și protozoare la animale.

Acționează prin blocarea sintezei proteice în celula bacteriană.

#### 5.2. Particularitati farmacocinetice:

##### OXITETRACICLINA

##### Absorbție

În 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 vitrească.

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

##### Biotransformare

La majoritatea animalelor domestice biotransformarea oxitetracilinei 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 gastro-intestinal (prin bilă sau direct). În general, 50-80% din doza administrată se regăsește în urină. Mai mulți factori pot influența eliminarea pe cale renală: vârsta, calea de administrare, pH-ul urinei, viteza de filtrare glomerulară, bolile de rinichi. Subiecții cu



disfuncții renale au timp 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.

## 6. PARTICULARITAȚI FARMACEUTICE:

### 6.1 LISTA EXCIPIENȚILOR:

Lactoza monohidrat.

### 6.2 INCOMPATIBILITĂȚI:

Nu se cunosc.

### 6.3 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

### 6.4 PRECAUȚII SPECIALE DE 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.

### 6.5 NATURA SI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:

Pungi din polipropilenă multistrat cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500g, 1kg și saci PE/hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 kg produs.

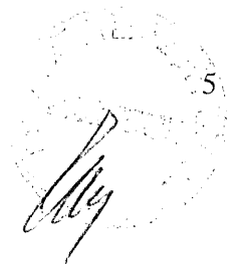
Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 20 g; 15 pungi x 100g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1 kg.

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:**

100134

**9. DATA PRIMEI AUTORIZARI / REINNOIRII AUTORIZATIEI:**

15.09.2010

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:**

ianuarie 2015

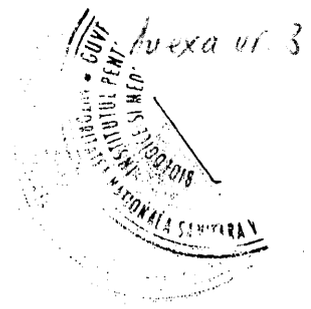
**11. INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE:**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara

A handwritten signature in black ink is written over a faint circular stamp. The signature appears to be "M. M." with a date "06" written above it.



**ETICHETARE SI PROSPECT**



**A. ETICHETARE**



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Pungi din polipropilenă multistrat x 100 g ; 500g ;1 kg.  
Saci de PE/hârtie x 5 kg ; 10 kg ;20 kg.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**OXITETRACICLINA FP 60%** - pulbere orală pentru suine și broileri

Oxitetraciclină clorhidrat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

100 g produs contin:

Substanta activa:

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 60 g

Excipient (lactoză monohidrat) q.s.ad.....100 g

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere orală.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

100 g

500 g

1 kg

5 kg

10 kg

20 kg

**5. SPECII ȚINTĂ**

Suine și broileri

**6. INDICAȚII**

Tratamentul oral al afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetraciclină.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cale orală, în apa de băut, timp de 5 – 7 zile, în doze zilnice:

- la **suine** 17 – 34 mg OXITETRACICLINA FP 60% (echivalent cu 10 – 20 mg oxitetraciclină clorhidrat) / kg g.c./zi



- la **broileri** 34 – 68 mg OXITETRACICLINA FP 60% (echivalent cu 20 – 40 mg oxitetraciclina clorhidrat) / kg g.c./zi, conform schemei:

In apa de băut, g produs/1000 l

**Suine:**

|  |     |
|--|-----|
| Purcei, tineret (10 – 50 kg g.c)               | 335 |
| Porci tineret și la îngrășat (51 – 100 kg g.c) | 400 |
| Vieri și scroafe                               | 600 |
| Scroafe lactante                               | 265 |

**Broileri:**

|                     |     |
|---------------------|-----|
| Vârsta 0 -14 zile   | 175 |
| Vârsta 15 – 28 zile | 335 |
| Vârsta 29 – 35 zile | 415 |

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

- Carne și organe: - suine: 5 zile
- broileri: 3 zile

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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

vii.

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

Produsul nu trebuie administrat 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 penicilinele și cefalosporinele.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP(luna/an):

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

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

**11. CONDIȚII 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. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ 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. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ ȘI CONDIȚII SAU RESTRIȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

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

**14. MENȚIUNEA “ A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR “**

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI: AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

100134

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:

11



## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE 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 60%** - pulbere orală pentru suine și broileri

Oxitetracilină clorhidrat

### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

100 g produs contin:

Substanța activă:

Oxitetracilină clorhidrat ..... 60 g

Excipient (lactoză monohidrat) q.s.ad.....100 g

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală.

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Bax-uri cu câte:

50 pungi x 5g ; 10g ; 20g

15 pungi x 20 g; 100g; 500g.

3 pungi x 1 kg

### 5. SPECII ȚINTĂ

Suine și broileri

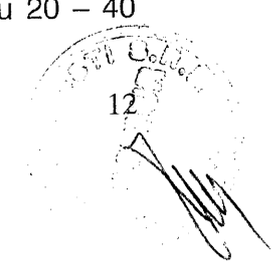
### 6. INDICAȚII

Tratamentul oral al afecțiunilor produse de germeni sensibili la oxitetracilină.

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Cale orală, în apa de băut, timp de 5 – 7 zile, în doze zilnice:

- la **suine** 17 – 34 mg OXITETRACICLINA FP 60% (echivalent cu 10 – 20 mg oxitetraciclina clorhidrat) / kg g.c./zi
- la **broileri** 34 – 68 mg OXITETRACICLINA FP 60% (echivalent cu 20 – 40 mg oxitetraciclina clorhidrat) / kg g.c./zi, conform schemei:





### In apa de băut, g produs/1000 l

**Suine:**

|  |     |
|--|-----|
| Purcei, tineret (10 – 50 kg g.c)               | 335 |
| Porci tineret și la îngrășat (51 – 100 kg g.c) | 400 |
| Vieri și scoafe                                | 600 |
| Scroafe lactante                               | 265 |

**Broileri:**

|                     |     |
|---------------------|-----|
| Vârsta 0 -14 zile   | 175 |
| Vârsta 15 – 28 zile | 335 |
| Vârsta 29 – 35 zile | 415 |

### 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: - suine: 5 zile  
- broileri: 3 zile

### 9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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

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

Produsul nu trebuie administrat 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 penicilinele și cefalosporinele.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

### 10. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

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

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

### 11. CONDIȚII 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. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ 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. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ ȘI CONDIȚII SAU RESTRIȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENȚIUNEA “ A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR “**

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI 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

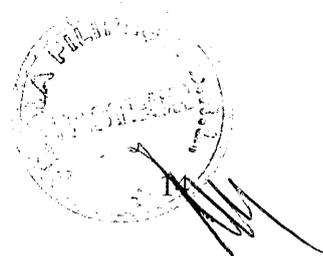
Fax : 0244.386.032

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

100134

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:





**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE  
AMBALAJ PRIMAR**

Pungi din polipropilenă multistrat x 5 g; 10g; 20g; 50g.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**OXITETRACICLINA FP 60%** - pulbere orală pentru suine și broileri

Oxitetraciclină clorhidrat

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

100 g produs conține:

Substanța activă:

- Oxitetraciclină clorhidrat ..... 60 g

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

5 g

10 g

20 g

50 g

**4. CAI DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

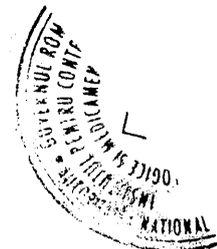
Cale orală, în apa de băut, timp de 5 – 7 zile, în doze zilnice:

- la **suine** 17 – 34 mg OXITETRACICLINA FP 60% (echivalent cu 10 – 20 mg oxitetraciclina clorhidrat) / kg g.c./zi
- la **broileri** 34 – 68 mg OXITETRACICLINA FP 60% (echivalent cu 20 – 40 mg oxitetraciclina clorhidrat) / kg g.c./zi

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

- Carne și organe: - suine: 5 zile
- broilieri: 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. MENȚIUNEA " NUMAI PENTRU UZ VETERINAR "**

Numai pentru uz veterinar.





---

**B. PROSPECT**



## PROSPECT

### OXITETRACICLINA FP 60%

- pulbere orală pentru suine și broileri-

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

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

#### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINA FP 60% - pulbere orală pentru suine și broileri

#### 3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

100 grame de pulbere conțin:

Substanța activă:

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 60 g

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

#### 4. INDICAȚII

**Oxiteracilina FP 60%** 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.

#### 5. CONTRAINDICAȚII

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.



## 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 DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Oxitetracilina FP 60% se administrează pe cale orală, individual sau colectiv (în apa de băut) 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 oxitetraciclină clorhidrat /kg greutate corporală, respectiv 17-34 mg produs Oxitetraciclină FP 60% / kg greutate corporală /zi.

- 335 g Oxitetraciclină FP 60% / 1000 l – pentru purcei și tineret, cu greutatea de 10-50 kg.
- 400 g Oxitetraciclină FP 60%/1000 l – pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutatea de 51-100 kg.
- 600 g Oxitetraciclină FP 60%/1000 l – pentru vieri și scroafe.
- 265 g Oxitetraciclină FP 60%/1000 l – pentru scroafe în lactație.

**Broileri:** doza recomandată este de 20-40 mg oxitetraciclină clorhidrat /kg greutate corporală, respectiv 34-68 mg produs Oxitetraciclină FP 60% / kg greutate corporală /zi.

- 175 g Oxitetraciclină FP 60% / 1000 l – pentru broileri până în 14 zile.
- 335 g Oxitetraciclină FP 60%/1000 l – pentru broileri de 15-28 zile.
- 415 g Oxitetraciclină FP 60%/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, lipsa supraaglomerării).

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: - suine: 5 zile  
- broileri: 3 zile





## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU 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 păstra ambalajul bine închis.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

## 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, lipsa supraaglomerării).

A se evita contactul cu ochii și pielea. 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 penicilinele și cefalosporinele.

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 APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

ianuarie 2015



## 15. ALTE INFORMAȚII

### Prezentare:

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat infoliate în baxuri, cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500g, 1kg și saci PE/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.

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