

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXYVET 200 mg/g. pulbere pentru cabaline, bovine, ovine, suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nurei.

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g produs conține:

### Substanță activă:

Oxitetracilină clorhidrat 200mg

### Excipienți:

Pentru lista completa a excipienților a se vedea secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare orală în apa de băut sau furaj.  
Pulbere de culoare galbenă.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Cabaline (mânji), bovine (viței), ovine (miei), suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nurei.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Este recomandat la cabaline (mânji), bovine (viței), ovine (miei), suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nurei în tratamentul infecțiilor bacteriene determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetracilinei, de exemplu:

- La cabaline (mânji): infecții ale aparatului respirator, infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), omfalite, artrite.
- La bovine (viței): infecții secundare asociate cu pneumonia virotică (P. bronchiseptica), infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), difteria vițelilor, omfalite, artrite.
- La ovine (miei): infecții ale aparatului respirator, infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), omfalite, artrite.
- La suine: infecții secundare asociate cu pneumonia enzootică porcină, infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), artrite, ruj.
- La câini: infecții secundare asociate cu hepatită.
- La pisici: anemie infecțioasă felină, infecții secundare asociate cu pan-leucopenia felină, influenza felină.
- La nurei: infecții ale aparatului digestiv (enterite).
- La păsări (găini, curci): septicemie coliformă, holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, enterite nespecifice, micoplasmoză, puloroză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, infecții secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheită infecțioasă, variola aviară.

### 4.3 Contraindicații

Administrarea de tetraciline la rumegătoare cu abomasum funcțional poate determina afectarea funcției digestive.

A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.



#### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale și păsări.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

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

În caz de hipersensibilitate la tetraciclone, evitați contactul direct cu pielea. A se spăla mâinile după utilizare. În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului. Evitați expunerea inutilă în timpul manipulării produsului.

#### 4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt cunoscute.

#### 4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Administrarea de tetraciclone în timpul perioadei de creștere a dinților și în gestație, inclusiv în timpul ultimei perioade de gestație poate conduce la colorarea dinților.

A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

#### 4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Absorbția tetraciclinelor din tractul gastrointestinal este scăzută în prezența laptelui, antiacide, caolin și preparate pe bază de fier.

La speciile de animale monogastrice se poate determina scăderea sintezei și a utilizării de vitamina B și K din intestinul gros. Preventiv, în timpul terapiilor de durată este recomandată administrarea de suplimente cu vitamine.

Rațiile în care calciul are o concentrație mai mare de 1% în furaj scad eficacitatea oxitetracelinei, această scădere fiind determinată de formarea compușilor ciclici cu ioni de calciu și magneziu.

Tetraciclonele nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporină, tilozină și cloramfenicol.

#### 4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrați în apa de băut sau în furaj în următoarele doze zilnice:

<b>Viței, mânji:</b>	2,5 - 5 g produs/ 50 kg greutate corporală
<b>Miei:</b>	1 g produs / 10 kg greutate corporală
<b>Suine:</b>	50 - 150 g produs / 100 litri de apă de băut.
<b>Câini, pisici, iepuri, nurci:</b>	2,5 g produs/ 10 kg greutate corporală
<b>Păsări(găini, curci):</b>	50 - 150 g produs/ 100 litri de apă de băut 500 - 3000 g produs / tona de furaj.

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

Aportul posibil de furaj/apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor și păsărilor. Pentru a se obține doza corectă, concentrația de oxitetracelină trebuie să fie ajustată corespunzător.



Administrarea de OXYVET 200mg/g trebuie începută la primele simptome ale afecțiunii. Doza zilnică trebuie să fie împărțită pentru două administrări. Dozele indicate vor fi utilizate ca regulă generală. Dozele indicate vor fi utilizate ca regulă generală. Când se administrează în apa de băut sau furaj asigurați-vă că apa și furajul medicamentat sunt singura sursă de apă de băut, respectiv furaj.

#### 4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu există date disponibile.

#### 4.11 Timp de așteptare

Carne și organe : 5 zile.

A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfecțioase pentru uz sistemic, tetraciclina  
codul veterinar ATC:QJ01AA06

#### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tetraciclina acționează prin inhibarea sintezei de proteine la microorganismele sensibile. Tetraciclina intră în citoplasma celulei prin difuzie din exteriorul membranei celulare și apoi în interiorul citoplasmei printr-un proces activ de transport imediat. Aflate în interiorul citoplasmei, tetraciclina se leagă ireversibil de receptorii subunităților ribozomale 30s a bacteriei, împiedicând astfel legarea aminoacil-ARN de complexul ARN-ribozom. Aceste legături previn legarea de aminoacizi la lanțul de peptide, inhibând sinteza de proteine bacteriene. Tetraciclina este bacteriostatice, dar în concentrații mari este bactericidă.

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

Tetraciclina este ușor absorbită din intestinul subțire al mamiferelor și mai puțin din intestinul păsărilor. Tetraciclina modifică flora din rumenul rumegătoarelor. Absorbția lor este afectată negativ de prezența metalelor în tractul gastrointestinal. După absorbția lor tetraciclina intră în fluxul sanguin unde se leagă de proteinele aflate în sânge. Multe tetraciclina sunt excretate prin glomerulii renali sub formă de substanță activă sau ca metaboliți. Cantități mici sunt excretate în tractul gastrointestinal prin bilă.

### 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

#### 6.1 Lista excipienților

Lactoză monohidrat

#### 6.2 Incompatibilități

Tetraciclina nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporină, tilozină și cloramfenicol.

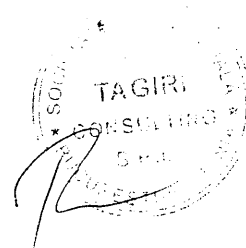
#### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj conform indicațiilor: 90 zile.

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



#### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în loc uscat, la temperaturi sub 25<sup>o</sup> C și a se proteja de lumină.

#### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic x 50 g din folie de aluminiu.

Cutie din polipropilenă de 500 g care are în interior o pungă de polietilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

### 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALAPIS S.A.,  
19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuta poștală 26. ATENA, Grecia  
Tel: +30 210 55.75.770  
Fax: +30 210 55.75.830

### 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE


### 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

20.03.1995/21.03.2000/22.03.2005

### 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

### INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

A handwritten signature in black ink is written over a circular stamp. The stamp contains the text "ASPROPYRGOS" and "2005" around its perimeter. The signature is a stylized, cursive script.

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

cutie din polipropilenă x 500 g care are în interior o pungă de polietilenă

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OXYVET 200 mg/g, pulbere pentru cabaline, bovine, ovine, suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nureci.  
oxitetracilină

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

1 g produs conține:  
**Substanță activă:** 200 mg Oxitetracilină HCl (clorhidrat)  
**Excipienți:** Lactoză monohidrat

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

500 g.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Cabaline (mânji), bovine (viței), ovine (miei), suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nureci.

**6. INDICAȚII****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe : 5 zile  
A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Absorbția tetracinelor din tractul gastrointestinal este scăzută în prezența laptelui, antiacide, caolin și preparate pe bază de fier.  
La speciile de animale monogastrice se poate determina scăderea sintezei și a utilizării de vitamina B și K din intestinul gros. Preventiv, în timpul terapilor de durată este recomandată administrarea de suplimente cu vitamine.  
Rațiile în care calciul are o concentrație mai mare de 1% în furaj scad eficacitatea oxitetracelinei, această scădere fiind determinată de formarea compușilor ciclici cu ioni de calciu și magneziu.  
Tetracelinele nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporină, tilozină și cloramfenicol.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.



**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj conform indicațiilor: 90 zile.

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

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în loc uscat, la temperaturi sub 25° C și a se proteja de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA**

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

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI LA VEDEREA COPILOR”**

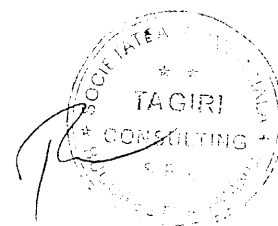
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

ALAPIS S.A.  
19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuța poștală 26, ATENA, Grecia  
Tel: +30 210 55.75.770  
Fax: +30 210 55.75.830

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie  
Lot



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

pliculet din folie de aluminiu x 50 g

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OXYVET 200 mg/g. pulbere pentru cabaline, bovine, ovine, suine, câini, pisici, păsări(găini, curci), iepuri, nurei.  
oxitetracilină

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

1 g produs conține:

**Substanță activă:**

Oxitetracilină HCl (clorhidrat) 200 mg

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

50 g.

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrați în apa de băut sau în furaj.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe : 5 zile

A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Serie

Lot

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

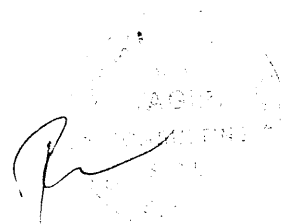
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj conform indicațiilor: 90 zile.

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

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



## PROSPECT

**OXYVET 200 mg/g**, pulbere pentru cabaline, bovine, ovine, suine, câini, pisici, păsări(găini, curci), iepuri, nurei.

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător pentru eliberarea seriei:

ALAPIS S.A.

19 300 ASPROPYRGOS,

căsuța poștală 26, ATENA, Grecia

Tel: +30 210 55.75.770

Fax: +30 210 55.75.830

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXYVET 200 mg/g, pulbere pentru, cabaline(mânji), bovine(viței), ovine(miei), suine,, câini, pisici, păsări(găini, curci), iepuri, nurei.  
oxitetracilină

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

1 g produs conține:

**Substanță activă:**

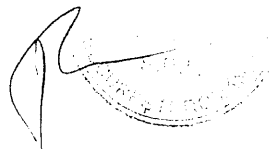
Oxitetracilină HCl (clorhidrat) 200 mg

**Excipienți:** Lactoză monohidrat

### 4. INDICAȚII

Este recomandat la cabaline (mânji), bovine (viței), ovine (miei), suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nurei în tratamentul infecțiilor bacteriene determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetracilinei, de exemplu:

- La cabaline (mânji): infecții ale aparatului respirator, infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), omfalite, artrite.
- La bovine (viței): infecții secundare asociate cu pneumonia virotică(P. bronchiseptica), infecții ale aparatului digestiv(enterite bacteriene), difteria vițelilor, omfalite, artrite.
- La ovine(miei): infecții ale aparatului respirator, infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), omfalite, artrite.
- La suine: infecții secundare asociate cu pneumonia enzootică porcină, infecții ale aparatului digestiv (enterite bacteriene), artrite, rujet.
- La câini: infecții secundare asociate cu hepatită.
- La pisici: anemia infecțioasă felină, infecții secundare asociate cu pan-leucopenia felină, influenza felină.
- La nurei: infecții ale aparatului digestiv (enterite).
- La păsări (găini, curci): septicemie coliformă, holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, enterite nespecifice, micoplasmoză, puloroză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, infecții secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheită infecțioasă, variola aviară.





## 5. CONTRAINDICAȚII

Administrarea de tetraciclina la rumegătoare cu abomasum funcțional poate determina afectarea funcției digestive.

A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

## 6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline (mânji), bovine (viței), ovine (miei), suine, câini, pisici, păsări (găini, curci), iepuri, nurci.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrați în apa de băut sau în furaj în următoarele doze zilnice:

<b>Viței, mânji:</b>	2,5 - 5 g produs/ 50 kg greutate corporală
<b>Miei:</b>	1 g produs / 10 kg greutate corporală
<b>Suine:</b>	50 - 150 g produs / 100 litri de apă de băut.
<b>Câini, pisici, iepuri, nurci:</b>	2.5 g produs/ 10 kg greutate corporală
<b>Păsări(găini, curci):</b>	50 - 150 g produs/ 100 litri de apă de băut 500 - 3000 g produs / tona de furaj.

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

Aportul posibil de furaj/apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor și păsărilor. Pentru a se obține doza corectă, concentrația de oxitetracilină trebuie să fie ajustată corespunzător.

Administrarea de OXYVET 200mg/g trebuie începută la primele simptome ale afecțiunii. Doza zilnică trebuie să fie împărțită pentru două administrări. Dozele indicate vor fi utilizate ca regulă generală. Când se administrează în apa de băut sau furaj asigurați-vă că apa și furajul medicamentat sunt singura sursă de apă de băut, respectiv furaj.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

OXYVET 200 mg/g trebuie omogenizat bine în furaj și apa de băut.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 5 zile

A nu se administra la găini și curci ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

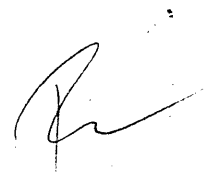
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperaturi sub 25<sup>o</sup> C și a se proteja de lumină.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj conform indicațiilor: 90 zile.

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



## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale și păsări.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

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

În caz de hipersensibilitate la tetraciclone, evitați contactul direct cu pielea. A se spăla mâinile după utilizare. În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului. Evitați expunerea inutilă în timpul manipulării produsului.

### Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Adminstrarea de tetraciclone în timpul perioadei de creștere a dinților și în gestație, inclusiv în timpul ultimei perioade de gestație poate conduce la colorarea dinților.

### Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Absorbția tetraciclinelor din tractul gastrointestinal este scăzută în prezența laptelui, antiacide, caolin și preparate pe bază de fier.

La speciile de animale monogastrice se poate determina scăderea sintezei și a utilizării de vitamina B și K din intestinul gros. Preventiv, în timpul terapiilor de durată este recomandată administrarea de suplimente cu vitamine.

Rațiile în care calciul are o concentrație mai mare de 1% în furaj scad eficacitatea oxitetraciclonei, această scădere fiind determinată de formarea compușilor ciclici cu ioni de calciu și magneziu.

Tetraciclonele nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporină, tilozină și cloramfenicol.

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

Nu există date disponibile.

### Incompatibilități

Tetraciclonele nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporină, tilozină și cloramfenicol.

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

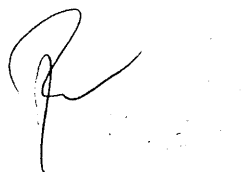
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

## 14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

## 15. ALTE INFORMAȚII

### Proprietăți farmacodinamice

Tetraciclonele acționează prin inhibarea sintezei de proteine la microorganismele sensibile. Tetraciclonele intră în citoplasma celulei prin difuzie din exteriorul membranei celulare și apoi în interiorul citoplasmei printr-un proces activ de transport imediat. Aflate în interiorul citoplasmei, tetraciclonele se leagă ireversibil de receptorii subunităților ribozomale 30s a bacteriei, împiedicând astfel legarea aminoacil-ARN de complexul ARN-ribozom. Aceste legături previn legarea de aminoacizi la lanțul de peptide, inhibând sinteza de proteine bacteriene. Tetraciclonele sunt bacteriostatice, dar în concentrații mari sunt bactericide.



### **Particularități farmacocinetice**

Tetraciclina este ușor absorbită din intestinul subțire al mamiferelor și mai puțin din intestinul păsărilor. Tetraciclina modifică flora din rumenul ruminanților. Absorbția lor este afectată negativ de prezența metalelor în tractul gastrointestinal. După absorbția lor tetraciclina intră în fluxul sanguin unde se leagă de proteinele aflate în sânge. Multe tetraciclina sunt excretate prin glomerulii renali sub formă de substanță activă sau ca metaboliți. Cantități mici sunt excretate în tractul gastrointestinal prin bilă.

Plic din folie de aluminiu x 50 g

Cutie din polipropilenă de 500 g care are în interior o pungă de polietilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Pentru România: MARAVET SRL, Str. Europa nr. 9, Baia Mare, Tel/Fax: 0262-211.964;

