

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI:

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

VITAMINA C FP 10% , 100 mg/ml – soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Acid ascorbic (vitamina C) 100 mg

Excipienți: Metabisulfid de sodiu.....1,2 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Soluție injectabilă. Soluție limpede, incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 Specii țintă:

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Suine
- Câini
- Pisici
- Păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel) în: stări hemoragice, toxice, diverse leziuni postoperatorii și ca tratament de completare în bolile infecțioase și metabolice.

4.3 Contraindicații:

Nu se cunosc.

4.4 Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Nu se administrează în amestec cu alte medicamente.

A se evita administrarea concomitentă cu sulfamidele (risc de cristalurie).

4.5 Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu există.

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

VITAMINA C FP 10% soluție injectabilă nu prezintă riscuri pentru personalul care o administrează. A se evita autoinjectarea.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Nu s-au semnalat.



4.7 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.

4.8 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 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 administrare.

Nu se va asocia cu p-aminosalicilatul de sodiu, nici cu unele sulfamide (risc de cristalurie prin acidifierea urinei).

Datorită caracterului acid influențează absorbția gastrointestinală a unor medicamente. Inactivează penicilina G cu formare de acid peniciloic.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:

Produsul **Vitamina C FP 10%** - soluție injectabilă - se administrează pe cale intravenoasă, în următoarele doze zilnice:

- la cabaline și bovine adulte, pe cale intravenoasă: 5 –100 ml /zi (0,5 - 10g/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.

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

Dozele foarte mari de vitamina C pot determina diaree și urolitiază.

4.11 Timp de așteptare:

Zero zile

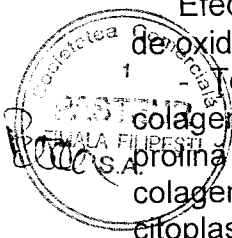
5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: Vitamine, acid ascorbic (vitamina C), inclusiv combinații.
Codul veterinar ATC: QA11GA01

Proprietăți farmacodinamice:

Efectele terapeutice ale vitaminei C se datorează rolului pe care îl joacă în procesele de oxidoreducere.

Țesut mezenchimal: Vitamina C are rol plastic deoarece favorizează formarea colagenului, a cartilajelor, a dentinei și oseinei. Stimulează transformarea aminoacizilor prolină și lizină în hidroxiprolină și hidroxilizină, care reprezintă componente de bază ale colagenului. Este esențială pentru formarea și menținerea substanței fundamentale a citoplasmei celulare și a substanțelor intercelulare specializate (oseina, dentina). Participă la metabolismul normal al fibroblastelor, la formarea calusului fibros în caz de fracturi și la



procesul de calcificare (favorizează depunerea calciului în oase), alături de vitamina D. Favorizează și procesul de cicatrizare a plăgilor.

- Aparat circulator: intervine în sinteza substanței intercelulare a capilarelor și scade permeabilitatea acestora (efect antiexsudativ), activează protrombina (acelerează coagularea sângelui), stimulează hematopoieza, absorbția fierului din intestin, maturarea eritrocitelor, leucocitopoeza și trombocitopoeza.

- Glande cu secreție internă: stimulează sinteza hormonilor corticosteroizi din corticosuprarenală, protejează adrenalina din medulosuprarenală împotriva factorilor oxidanți, este antagonistă cu tiroxina și hormonul tireotrop. La parte la sinteza hormonilor estrogeni și androgeni.

- Tubul digestiv: stimulează activitatea enzimelor digestive, cu excepția amilazei.

- Alte efecte: mărește rezistența organismului față de infecții, activând fagocitoza leucocitară. Este bactericidă; față de unele toxine are o acțiune de neutralizare. În medicina veterinară are un important efect antistres.

- Efortul muscular depinde de cantitatea de vitamina C din organism. În caz de carență, se dezvoltă o cantitate mare de acid lactic în mușchi, ceea ce duce la o oboseală mai rapidă.

Poate suplini până la o anumită limită carența în vitaminele A, E, B₁, B₂, B₁₂ și acid pantotenic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 Lista excipienților: bicarbonat de sodiu, metabisulfid de sodium, edetat disodic, apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore:

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 bioxid de carbon.

Cu penicilina G formează acid peniciloic. Preluat în mucilagii 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.

6.3 Perioada de valabilitate:

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

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

6.4 Precauții speciale pentru depozitare:

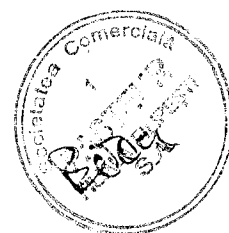
A se păstra la temperatura sub 25°C.

A se proteja de lumina directă și îngheț.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Ambalaj primar : Flacon din sticla bruna de tip I cu 20 ml, 50 ml, 100 ml
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.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:
PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:
120041

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:
03.02.2006 / 13.02.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:
Ianuarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

cutie de carton x 12 fl din sticlă brună de tip I x 20 ml
cutie de carton x 12 fl din sticlă brună de tip I x 50 ml
cutie de carton x 12 fl din sticlă brună de tip I x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VITAMINA C FP 10%, 100 mg/ml – soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări
acid ascorbic (vitamina C)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție injectabilă conține:
Acid ascorbic (vitamina C) 100 mg
Excipienți: metabisulfid de sodiu..... 1,2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml
50 ml
100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Suine
- Câini
- Pisici
- Păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel)

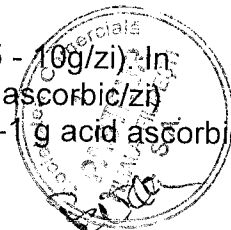
6. INDICAȚII

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel) în: stări hemoragice, toxice, diverse leziuni postoperatorii și ca tratament de completare în bolile infecțioase și metabolice.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul **Vitamina C FP 10%** - soluție injectabilă - se administrează pe cale intravenoasă, în următoarele doze zilnice:

- la cabaline și bovine adulte, pe cale intravenoasă: 5 –100 ml /zi (0,5 - 10g/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.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP. (luna/an)

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatura sub 25°C.

A se proteja de lumina directă și îngheț.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

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.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII 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 ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”, DUPĂ CAZ

A nu se lăsa la îndemâna si vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,

Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120041



17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

flacoane din sticlă brună de tip I x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VITAMINA C FP 10%, 100 mg/ml – soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări
acid ascorbic (vitamina C)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție injectabilă conține:

Acid ascorbic (vitamina C) 100 mg

Excipienți: metabisulfid de sodiu..... 1,2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Suine
- Câini
- Pisici
- Păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel)

6. INDICAȚII

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel) în: stări hemoragice, toxice, diverse leziuni postoperatorii și ca tratament de completare în bolile infecțioase și metabolice.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul **Vitamina C FP 10%** - soluție injectabilă - se administrează pe cale intravenoasă, în următoarele doze zilnice:

- la cabaline și bovine adulte, pe cale intravenoasă: 5 –100 ml /zi (0,5 - 10g/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.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP. (luna/an)

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatura sub 25°C.
A se proteja de lumina directă și îngheț.
A se păstra în ambalajul original bine închis.

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.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII 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 ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”, DUPĂ CAZ

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

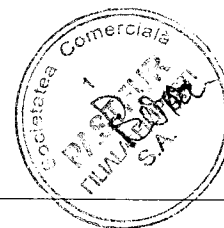
PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Pădure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro



16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120041

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

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

Flacoane de sticlă brună de tip I x 20, 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VITAMINA C FP 10% , 100 mg/ml– soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine,
caprine, suine, câini, pisici, păsări
acid ascorbic (vitamina C)

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

1 ml soluție injectabilă conține:

Acid ascorbic (vitamina C).....100 mg

Excipienți: metabisulfit de sodiu..... 1,2 mg

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

20 ml

50 ml

4. CĂI DE ADMINISTRARE

intravenoasa

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an): .

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

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

VITAMINA C FP 10%

100 mg/ml,- soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VITAMINA C FP 10% , 100 mg/ml – soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări
acid ascorbic (vitamina C)

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

1 ml soluție injectabilă conține:

Substanța activă:

Acid ascorbic (vitamina C)..... 100 mg

Excipienți: metabisulfid de sodiu..... 1,2 mg

Bicarbonat de sodiu, edetat disodic și apă pentru preparate injectabile.

4. INDICAȚII

La cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici, păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel) în: stări hemoragice, toxice, diverse leziuni postoperatorii și ca tratament de completare în bolile infecțioase și metabolice.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se cunosc.

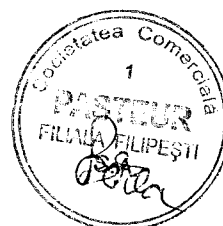
6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

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

7. SPECII ȚINTĂ

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Suine
- Câini
- Pisici
- Păsări (găină, curcă, gâscă, rață, porumbel)



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

Produsul **Vitamina C FP 10%** - soluție injectabilă - se administrează pe cale intravenoasă, în următoarele doze zilnice:

- la cabaline și bovine adulte, pe cale intravenoasă: 5 –100 ml /zi (0,5 - 10g/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.

9. 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.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperatura sub 25°C.

A se proteja de lumina directă și de îngheț.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Nu se administrează în amestec cu alte medicamente.

A se evita administrarea concomitentă cu sulfamidele (risc de cristalurie).

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu există.

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

VITAMINA C FP 10% soluție injectabilă nu prezintă riscuri pentru personalul care o administrează. A se evita autoinjectarea.

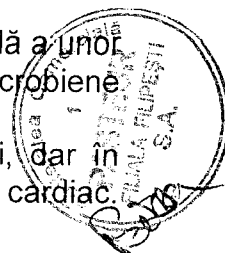
Utilizare în perioada de gestație, lactație:

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 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 administrare.

Nu se va asocia cu p-aminosalicilatul de sodiu, nici cu unele sulfamide (risc de cristalurie prin acidifierea urinei).

Datorită caracterului acid influențează absorbția gastrointestinală a unor medicamente. Inactivează penicilina G cu formare de acid peniciloic.

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

Dozele 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 salilic, acid benzoic, teobromină) sau degajare de bioxid de carbon.

Cu penicilina G formează acid peniciloic. Preluat în mucilagii 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.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu 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 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare:

Ambalaj primar : Flacon din sticla bruna de tip I cu 20 ml, 50 ml, 100 ml

Ambalaj secundar:

cutie de carton x 12 fl x 20 ml

cutie de carton x 12 fl x 50 ml

cutie de carton x 12 fl x 100 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,

Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

