

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

DEXTRAVIT

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

-Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

-Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.

-Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

-Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, m. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Dextravit (Dextravitum).

2.2 Preparatul reprezintă un lichid de culoare maro închis până la negru, în timpul depozitării se permite formarea unui precipitat, care se dizolvă după agitare.

2.3 1 cm³ soluție injectabilă conține: 100 mg fier, 0,03 mg cianocobalamină, excipienți și solvent.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este destinat tratării și prevenirii bolilor la animale cauzate de deficiența de fier și de cianocobalamină. Medicamentul este întrebuințat în tratamentul animalelor cu anemie alimentară, se prescrie în timpul gestației și alăptării, în creșterea intensivă la o vârstă fragedă, în carențe și erori de hrănire, indigestie prelungită (enterită, colită).

3.2 Medicamentul compensează deficiența de fier și cianocobalamină (vitamina B12), stimulează eritropoeza, sporește procesele metabolice, crește rezistența organismului la animale.

3.3 Fierul este o componentă a unui număr de enzime tisulare (citocromi, citocrom oxidaze, peroxidaze și altele). Aceste enzime sunt catalizatori ai respirației celulare, stimulează reacțiile oxidative, măresc activitatea metabolică și fagocitară a leucocitelor, măresc eficiența digestiei intracelulare și bariera biologică a pielii, contribuie la creșterea rezistenței generale a animalului.

De la locul inoculării, fierul intră treptat în fluxul sanguin și se leagă de o proteină specifică plasmatică, transferina. Fiecare moleculă de transferină leagă doi atomi de fier trivalent. Transferorul este depozitat în ficat, splină, măduvă osoasă și consumat treptat de către organism.

3.4 Cianocobalamina din organism se transformă în adenosilcobalamină (cobamamidă), care este forma activă a vitaminei B12. Cianocobalamina are o activitate biologică mare, este un factor de creștere, este necesară pentru formarea normală a sîngelui și maturarea eritrocitelor, participă la sinteza grupelor metilice și la formarea colinei, metioninei, creatinei, acizilor nucleici.

3.5 În funcție de gradul impactului asupra organismului, medicamentul aparține substanțelor cu risc scăzut.

4. Contraindicații

4.1 Medicamentul este contraindicat în următoarele cazuri:

- utilizarea antibioticelor din grupul tetraciclinic;
- anemie care nu este legată de deficitul de fier (boli parazitare sanguine);
- excesul de fier în organism (hemocromatoză, hemosideroză);



- hipersensibilitate la medicament.

4.2 Nu se recomandă injectarea medicamentului împreună (în aceeași seringă) cu vitaminele B1 și B6, deoarece ionul de cobalt conținut în molecula de cianocobalamină contribuie la distrugerea altor vitamine. De asemenea, trebuie avut în vedere faptul că vitamina B12 poate crește reacțiile alergice cauzate de vitamina B1.

5. Reacții adverse

5.1 Efecte secundare și complicații în utilizarea medicamentului în conformitate cu această instrucțiune nu au fost identificate. La locul injectării poate apărea o modificare a culorii țesuturilor.

5.2 În cazul apariției reacțiilor alergice (edem, dermatită), administrarea medicamentului este întreruptă și se prescriu antihistaminice (difenhidramină, tavegil), preparate de calciu (gluconat de calciu, clorură de calciu).

6. Specii țintă

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul rumegătoarelor mari și mici, cailor, porcilor.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul se administrează intramuscular în regiunea coapselor sau gâtului. La locul inoculării, pielea este presată lateral, pentru a preveni scurgerea medicamentului.

7.2 În scop profilactic, medicamentul este utilizat în următoarele doze:

- la purcei - o injectare singulară 1,5-2,0 ml la a 2-5-cea zi de viață;
- pentru viței și mânzi - o injectare singulară 5-8,0 ml la a 3-4-a zi de viață;
- pentru miei - o injectare singulară 2-3,0 ml la a 5-6-a zi de viață.

Dacă este necesar, injectarea medicamentului se repetă după 10-14 zile în aceleași doze.

- la scroafe - 5,0-8,0 ml pe animal 8-12 zile înainte de inseminare și 30-20 zile înainte de parturiție;
- la vaci și junci - 10,0-15,0 ml per animal 60-50 zile înainte de fătare.

7.3 În tratamentul animalelor cu anemie alimentară, medicamentul este utilizat la animale cu vârsta mai mare de două săptămâni în următoarele doze:

- la purcei - 0,5-1,0 ml per kg greutate vie (50-100 mg fier per kg);
- viței și mânzi - 0,15-0,20 ml pe kg greutate vie (15-20 mg de fier per kg);
- pentru miei - 0,5 ml per kg greutate vie (50 mg de fier per kg).

Dacă este necesar, administrarea medicamentului se repetă după 10-14 zile în aceleași doze.

8. Timpul de așteptare

8.1 Produsele provenite de la animale după utilizarea medicamentului pot fi întrebuințate în alimentație fără restricții.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

10.1 Produsul veterinar fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este de 2 ani de la data fabricației, cu respectarea condițiilor de depozitare.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml

15. Data ultimei revizuirii a textului

10 / 07 / 2015

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR