

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Butofan^R

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OOO"NITA-FARM",
410010, or. Saratov, str.Osipova V.I. 1
Tel/fax +7(4852)338-600
e-mail: client@nita-farm.ru

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Butofan^R (*Butofan*).

Denumirea internațională nepatentată : butafosfan, ciancobalamină.

1 ml de Butofan^R conține: 100 mg de butafosfan , 0,05 mg de ciancobalamină și adjuvanți.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Butofan^R se indică vitelor mari și mici cornute, cabalinelor, porcinelor, câinilor, pisicilor, animalelor de blană și păsărilor domestice în cazul deregărilor metabolice de diferită etiologie, în calitate de roburant și tonizant:

- pentru sporirea rezistenței organismului la patologii de diferite etiologii;
- în calitate de remediu suplimentar în tratamentul bolilor cauzate de carența de calciu și magneziu;
- în scopul activizării și facilitării fătărilor , profilaxia bolilor postpartum (tetanie, pareză);
- în eforturi fizice sporite și activitate majoră a cailor sportivi (cu 2-3 zile pînă la competiții).

4. CONTRAINDICAȚII



A nu se administra Butofan^R în cazul sensibilității individuale sporite la componentele preparatului.

5. REACȚII ADVERSE

În urma administrării preparatului Butofan^R conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de apariție a reacției alergice, administrarea se stopează și se recurge la terapie simptomatică și antihistaminice.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini și pisici, animale de blană, tineret aviar, pui de carne, găini ouătoare.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Preparatul Butofan^R se administrează vitelor mari și mici cornute, cabalinelor, porcinelor, câinilor, pisicilor și animalelor de blană, 1 dată în zi, i/muscular, s/cutanat sau i/venos (lent), la păsări se adaogă în apa de băut, timp de 4-5 zile, în doze indicate în tabel:

Specia animalului	Doza (ml/animal)
Cabaline , bovine adulte	10,0-25,0
Mînji, viței	5,0-12,0
Oi, capre adulte	2,5-8,0
Miei, iezi	1,5-2,5
Porcine adulte	2,5-10,0
Purcei sigari	1,0-2,5
Câini	0,5-5,0
Pisici, animale de blană	0,5-2,5
Găini ouătoare, pui broiler	2,0-3,0 ml/ la 1 litru apă
Pui, tineret de înlocuire	1,0-1,5 ml/la 1 litru apă

În caz de patologie cronică, se indică ½ din doza indicată în tabel. Cura repetată se poate efectua la interval de 5-14 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

0 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C + 5⁰C+25⁰C, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează conform reglementării locale. Ambalajele goale se elimină ca deșeuri menajere.



11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

- **Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:**

Nu sunt.

- **Precauții speciale pentru utilizare**

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularități deosebite în acțiunea preparatului la prima lui administrare sau la anularea lui, nu au fost înregistrate.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu preparatul Butofan^R, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice.

Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu Butofan^R.

În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasele oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea). Se interzice fumatul și consumul de alimente sau băuturi.

- **Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Animalelor gestante, în lactație și tineretului, Butofan^R se administrează cu precauție și sub supravegherea medicului veterinar.

- **Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:**

Este compatibil cu toate preparatele folosite în zootehnie și avicultură.

12. PERIODA DE VALABILITATE

5 ani din data producerii, după deschiderea flaconului – nu mai mult de 28 de zile.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă a câte 20,50 și 100 ml, în butelii de sticlă a câte 250 și 500 ml, cu dop din cauciuc și capac securizat din aluminiu.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

24.12.2018

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL "Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenita 4a

tel/fax +373-022-855-071;

tel +373-022-855-073; zoofarmagro@mail.ru

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

