

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Mix Broiler Finisare 2%, premix, codul: RO81430020

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

În componența premixului Mix Broiler Finisare 2% intră: vitamine, minerale, aminoacizi, enzime, antioxidanți, conservanți, antiaglomeranți, carbonat de calciu, coccidiostatice.

Nu conține produse modificate genetic.

2.2.1 Substanța activă:

Vitamine+pro-vitamine

Vitamina A (Acetat de retinil) (3a672a) 500 000,0 IU/kg
Vitamina D3 (Colecalciferol) (3a671) 175 000,0 IU/kg
HyD-25-hidroxicolecalciferol (3a670a) 1,3 mg/kg
Vitamina E (acetat de all-rac-alfa-tocoferil) (3a700) 2 750,0 mg/kg
Vitamina K (ca MNB) (3a711) 150,0 mg/kg
Vitamina B1 (ca mononitrat de tiamina) (3a821) 110,0 mg/kg
Vitamina B2 (riboflavina) 300,0 mg/kg
D-pantotenat de calciu (3a841) 600,0 mg/kg
Vitamina B6 (ca piridoxina) (3a831) 150,0 mg/kg
Vitamina B12 (cianocobalamina) 0,8 mg/kg
Niacina (ca acid nicotinic) (3a314) 2 250,0 mg/kg
Acid folic (3a316) 80,0 mg/kg Biotina (3a880) 9,0 mg/kg
Clorura de colina (3a890) 10 000,0 mg/kg
Betaina (betaina anhidra) (3a920) 4 900,0 mg/kg

Componente ale mineralelor

Fier (Sulfat de fier (II) monohidrat) (3b103) 2 000,0 mg/kg
Cupru (Sulfat de cupru (II) pentahidrat) (3b405) 800,0 mg/kg
Mangan (oxid (II) manganos) (3b502) 6 000,0 mg/kg
Zinc (oxid de zinc) (3b603) 5 500,0 mg/kg
Iod (Iodat de calciu anhidru granulat învelit) (3b203) 60,0 mg/kg
Seleniu (selenit de sodiu) (E8) 18,0 mg/kg

Aminoacizi, sărurile acestora și produse analoage

Metionina (3c301) 110 000,0 mg/kg
Treonina 35 000,0 mg/kg
Lizina 110 000,0 mg/kg

Agenti de îmbunătățire a digestibilității

Proteaza serina EC 3.4.21.-Ronozyme PROACT 375 000,0 PRT/kg
Endo-1,4- β -Xilanaza EC 3.2.1.8 - Ronozyme WX 14 000,0 FXU/kg
Endo-1,3(4)-beta-glucanază EC 3.2.1.6 Ronozyme VP 300,0 FBG/kg
6-fitază Ronozyme Hiphos EC 3.1.3.26 (4a18) 100 000,0 FYT/kg

alți aditivi zootehnici

Sare 150 000,0 mg/kg
Bicarbonat de sodiu 60 000,0 mg/kg

Antioxidanți

Antioxidant 1 100,0 mg/kg



Coccidiostatice și histomonostatice

Salinomycin sodic (Sacox) (51766) 3 000,0 mg/kg

Calciu 15,49 %, Sodiu 7,66 %

2.2.2 Excipienți:

Fara excipienti

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: pulbere

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Puii de carne de pana la 16 saptamani

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Se recomandă administrarea în furajele pentru puii de carne. A se folosi 20 kg/ tona de furaj finit. În dozele recomandate nu produce efecte adverse și complicații. Necesita 5 zile perioada de asteptare.

4.3 Contraindicații: *Este interzis a se administra la rumegătoare*

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: *nu sunt*

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale: *nu sunt*

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale: *Purtati manusi de protectie/ imbracaminte de protectie/ echipament de protectie a ochilor/ echipament de protectie a fetei.*

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate): *Provoacă o iritare gravă a ochilor. Toxic pentru mediul acvatic cu efecte pe termen lung.*

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat: *nu se administreaza la gainile ouatoare*

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune: *nu sunt*

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:



A se folosi 20 kg/ tona de furaj finit.

4.9.2 Mod de administrare:

Se recomandă administrarea în furajele pentru puii de carne. A se folosi 20 kg/ tona de furaj finit.

În dozele recomandate nu produce efecte adverse și complicații.

4.10 Supradozare

Nu este cazul

4.11 Perioada de așteptare:

Nu necesita perioada de așteptare.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice: Nu se aplica

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: **codul ATC: -**

5.1.2 Mecanism de acțiune

5.1.3 Efecte farmacodinamice

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Nu se aplica

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Fara excipienti

6.2 Incompatibilități:

Nu necesita perioada de așteptare. Depozitati într-un loc uscat, la temperatura camerei. Activitate garantată până la data expirării. Stabilitate garantată în timpul granularii furajelor la temperaturi de 75°C. Acest premix trebuie să fie utilizat numai pentru nutrețurile combinate. POATE PRODUC REACTII ALERGICE. Intrezis a se administra la cai și curcani. Acest premix conține un ionofor: folosirea simultană cu anumite substanțe medicamentoase (ex. tiamulin) poate fi contraindicată. A se introduce în furajele bogate în polizaharide non-amidonate (în special arabinoxilani și beta-glucani). A se administra în componenta furajelor bogate în polizaharide non-amidonice (în special arabinoxilani). A se administra în componenta furajelor ce conțin mai mult de 0.23% fosfor legat fitic. Salinomicina sodică nu trebuie amestecată cu alte coccidiostatice. Produsul conține aditivi tehnologici incluși în preparate de aditivi, pentru care nivelurile maxime sunt stabilite în autorizația corespunzătoare. Trebuie evitată utilizarea simultană cu apa de băut în care a fost adăugată clorură de colină

6.3 Perioada de valabilitate:

6 luni. Activitate garantată până la data expirării.



6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Depozitati într-un loc uscat, la temperatura camerei.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul se ambalează în saci de hârtie stratificați cu un strat de polietilenă de 20kg.

Fiecare sac se etichetează cu etichetă în limba română care cuprinde următoarele informații:

- cod produs, denumire produs, indicații/ contraindicații pentru utilizare, compoziție, informații despre siguranța produsului, numărul lotului, data producției, data expirării, condiții de păstrare (A se păstra într-un loc uscat sub 25 °C), greutatea netă a sacului, denumirea și adresa producătorului.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Se va evita eliminarea în mediul înconjurător.

Nu se vor contamina eleșteele, căile navigabile sau fosele cu produsul sau cu recipiente folosite.

Nu se va elimina deșeurile în canalizare.

Se vor preda surplusul de soluții și soluțiile nereciclabile unei firme acreditate de eliminare a deșeurilor.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Numele și adresa: DSM NUTRITIONAL PRODUCTS ROMANIA, Sos. De Centura, nr.2L,

Stefanestii de Jos, Jud. Ilfov, Romania

Email: ramona-camelia.lupescu@dsm.com

Telefon: 0213695792

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190052

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

23.10.2019

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10.2019

