

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Azitronit® TAB 200

2. Compoziție

1 comprimat conține:

Substanța activă:

Azitromicină - 200 mg

Excipienți: stearat de magneziu, copovidonă, crospovidonă, celuloză microcristalină (tip 101), celuloză microcristalină (tip 200), sucraloză, colorant lac de piersici, aromă de ficat, dioxid de siliciu coloidal.

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Azitronit® TAB 200 se utilizează la pisici și câini pentru tratarea infecțiilor bacteriene ale sistemului respirator, sistemului urogenital, infecțiilor pielii și țesuturilor moi, precum și a infecțiilor cauzate de microorganisme sensibile la azitromicină.

5. Contraindicații

Este interzisă utilizarea medicamentului la animalele cu insuficiență renală și hepatică, precum și în cazurile de hipersensibilitate la antibioticele macrolide.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

A nu se administra animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Evitați încălcarea schemei de tratament, deoarece acest lucru poate reduce eficacitatea. În cazul omiterii uneia sau mai multor doze, tratamentul trebuie reluat cât mai curând posibil în doza recomandată.

Nu se permite mărirea dozei recomandate pentru a compensa doza omisă.

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

În lucrul cu Azitronit® TAB 200, trebuie de respectat regulile generale de igienă personală și precauțiile de siguranță necesare în lucrul cu medicamente de uz veterinar.

Persoanele cu hipersensibilitate la oricare dintre componentele acestui medicament trebuie să evite contactul direct cu Azitronit® TAB 200. Fumatul, consumul de băuturi și consumul de alimente sunt interzise în timpul manipulării medicamentului. După manipulare, spălați-vă pe mâini cu apă și săpun.

În caz de contact accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasele, în caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă. Dacă apare o reacție alergică sau dacă medicamentul este ingerat accidental, solicitați imediat asistență medicală (având la dumneavoastră prospectul de utilizare sau eticheta).

Gestație și lactație:

Pentru femele în timpul gestației și alăptării, medicamentul se utilizează, dacă este necesar, sub supravegherea unui medic veterinar, în baza evaluării a raportului dintre beneficiul așteptat și riscul posibil al utilizării sale.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu este recomandată utilizarea concomitentă a medicamentului cu macrolide, tetraciline, cloramfenicol și sulfonamide din cauza unei posibile scăderi a eficacității azitromicinei.

Supradozare:

Simptome de supradoză nu au fost înregistrate.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

A se administra doar de către un medic veterinar.

Incompatibilități majore:

Nu se utilizează concomitent cu macrolide, tetraciline, cloramfenicol și sulfonamide.

7. Evenimente adverse

Când medicamentul de uz veterinar este utilizat conform instrucțiuni prescrise, evenimente adverse și complicații, de regulă, nu se observă.

În cazul unei sensibilități individuale crescute la medicament și apariției reacțiilor alergice, utilizarea acestuia este întreruptă, iar animalului i se prescriu antihistaminice și alte remedii terapiei simptomatice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, cai de administrare și metode de administrare

Azitronit® TAB 200 se administrează oral pisicilor și câinilor, fie individual, fie cu o cantitate mică de hrană. Ingerarea nu afectează biodisponibilitatea substanței active a medicamentului de uz veterinar. Medicamentul se administrează în doză unică de 10 mg per 1 kg greutate corporală, o dată pe zi.

Dozajele de Azitronit® TAB 200 în funcție de greutatea corporală a animalului sunt prezentate în tabel:

Greutatea corporală, kg	Numărul de comprimate pentru un animal la o repriza. Azitronit® TAB 200, buc.
5	¼
6-10	½
11-15	¾
16-20	1
21-25	1 ¼
26-30	1 ½
31-25	1 ¾
36-40	2
41-45	2 ¼
46-50	2 ½

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru o administrare mai ușoară, este posibilă pre-dizolva comprimatului într-o cantitate mică de apă și se administrează oral folosind o seringă dozatoare sau o seringă standard de injectare fără ac. Pentru a face acest lucru, după scoaterea pistonului, introduceți comprimatul sau părțile acestuia într-o seringă cu capacitatea corespunzătoare. Apoi, puneți la loc pistonul și trageți apă. Agitați periodic seringă, apoi mențineți timp de 1-2 minute până când se obține un amestec omogen.

Cantitatea minimă de apă necesară pentru dizolvarea unui comprimat (și a componentelor sale): pentru Azitronit® TAB 200 - de la 4 ml.

Durata tratamentului cu Azitronit® TAB 200 este de 5 zile. Pentru afecțiuni cronice sau maladii dificil de tratat, durata tratamentului poate fi de 10-14 zile sub supravegherea unui medic veterinar.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

A se păstra separat de produse alimentare și furaje.

A se păstra ferit de umiditate și de razele solare directe.

A se păstra la temperatură de la 2°C până la 25°C

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 luni.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

260015

Azitronit® TAB 200 sunt ambalate în blistere, flacoane de sticlă închisă la culoare sau borcane din polimer netransparente a câte 5 sau 10 comprimate.

Flacoanele și borcanele sunt sigilate ermetic cu capace filetate din polimer, cu control la prima deschidere sau dopuri de cauciuc, întărite cu capace de aluminiu și cleme de siguranță.

Blisterile a câte 1 sunt ambalate în cutii de carton. Flacoanele și borcanele sunt ambalate în cutii individuale de carton.

Fiecare ambalaj pentru consumatori este furnizat cu prospect de utilizare. Pentru o utilizare mai ușoară la reconstituirea comprimatelor cu apă, ambalajul pentru consumatori poate fi furnizat cu o seringă dozatoare din plastic.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

06/2026

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

SRL "NITA-FARM", Federația Rusă
410010, Reg. Saratov, or. Saratov, str. Osipov, B.I, nr. 1.,
Tel./fax: (8452)-338-600.

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar; vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova
SRL "ZooFarmAgro", MD-2001, mun. Chișinău, bd. Dacia 61H
Tel.: 022 855 073/069 827 427;
e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md

17. Alte informații -

Codul ATCvet: QJ01FA10