



INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE OXITETRAGED

10 %
soluție injectabilă
De uz veterinar

DENUMIREA COMERCIALĂ

OXITETRAGED

DCI-ul substanțelor active

OXITETRACICLINĂ

COMPOZIȚIA PREPARATULUI

100 ml soluție injectabilă conține:

substanța activă:

Oxitetraciclina Clorhidrat

10 g/100 mL

DESCRIEREA PREPARATULUI

Oxitetraged 10% este un antimicrobian din grupa tetracinelor sub forma unei soluții injectabile limpede, de culoare gălbui – transparentă și consistență viscoasă.

FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă antimicrobiană.

PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Oxitetraciclina este un antibiotic obținut din culturile de *Streptomyces rimosus*, cu spectru antimicrobian larg, acțiunea sa bacteriostatică (acționează prin blocarea sintezei proteice în celula bacteriană) exercitându-se în special în faza de debut a bolii în formele acute de evoluție a unor infecții. Acționează eficient față de germenii Gram pozitivi, Gram negativi, micoplasme, chlamidii, rickettsii și unele protozoare; difuzează bine în tesuturi, chiar și în cele slab irigate, fiind rapid absorbită. Se elimină din organism lent, în special prin urină, bilă și fecale, având o toxicitate redusă indiferent de calea de administrare.

INDICAȚII TERAPEUTICE

La bovine, ovine, caprine în: colibaciloză, salmoneloză, pasteureloză, pneumonii, febra de transport, omfaloflebita mieilor;

La suine: în pneumonia enzootică porcină, artrite micoplasmice, pasteureloza, pleuropneumonii, infecții respiratorii cu etiologie polifactorială (*Actinobacillus* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp.), enterita proliferativă (*Lawsonia intracellularis*), rujet, leptospiroză, streptococii, artrite (*Fusobacterium* spp.)

La cabaline: în pneumonii, infecții primare și secundare produse de germeni sensibili la oxitetraciclina.

La câini: în afecțiuni digestive (enterită colibacilară), infecții respiratorii, în infecții postoperatorii;

La pisici: în afecțiuni respiratorii.

CALE ȘI MOD DE ADMINISTRARE, DOZE:

Produsul se administrează pe cale intramusculară la bovine, cabaline, porcine, ovine și caprine în următoarele doze:

- bovine: 1 ml produs/10 kg greutate corporală sau 10 ml/100 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.
- ovine și caprine: 1 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.
- suine: 1,5 – 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 4 -5 zile consecutiv.
- cabaline: 5 ml/100 kg greutate corporală/zi. Tratamentul se repetă la 24 ore, timp de 3-5, zile consecutiv

La câini și pisici produsul se administrează pe cale subcutanată, în următoarele doze:

- câini: 2 ml produs/10 kg greutate corporală /zi timp de 5 zile consecutiv.
- pisici 1,5 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a asigura o dozare corectă, trebuie determinată cât mai bine masa corporală pentru a evita subdozarea.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, porcine, ovine, caprine, câini și pisici

REAȚII ADVERSE

La locul injectării pot apărea dureri, eriteme și prurit, dar care dispar rapid după masarea locului inocilării. Pot apărea reacții alergice. Dozele mari pot întârzia creșterea oaselor și dinților la animale.

CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animale care sunt sensibile la tetraciclone sau la animale care suferă de disfuncții renale.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 28 zile de la ultimul tratament.

Lapte: 7 zile de la ultimul tratament

INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu estrogenii și corticosteroizii. Oxitetraciclina nu se administrează concomitent cu penicilinele și cefalosporinele deoarece pot inhiba activitatea bactericidă, precum și sensibilitatea la antibiotice din seria tetraciclinelor.

PREZENTARE, AMBALAJ

Flacone a câte 10 ml, 20 ml, 50 ml și 100 ml.

Ambalaj: flacoanele din sticlă cu dopuri din cauciuc închise cu căpăcelele din aluminiu sau căpăcele de aluminiu- cu plastic care sunt plasate în cutii de carton.

PĂSTRARE

A se păstra la loc uscat și ferit de lumină, îngheț, la temperatura de 0 - 25°C. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

TERMEN DE VALABILITATE

3 ani.

STATUTUL LEGAL

Se eliberează cu prescripție medicală.

DATA ULTIMEI VERIFICĂRI A TEXTULUI

Septembrie, 2016.

DENUMIREA ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI

Euro Prime Pharmaceuticals SRL,
str. Pietrarilor 8/2, mun. Chișinău,
Republica Moldova
europimefarmaceuticals@gmail.com
tel. +37322030016

Însoțiți orice reclamație cu numărul de serie înscris pe ambalaj.