



INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE

CAFEINĂ 10%
100 mg/ml
soluție injectabilă
De uz veterinar

DENUMIREA COMERCIALĂ

CAFEINĂ, 10%

DCI-ul substanțelor active

CAFFEINE

SODIUM BENZOATE

COMPOZIȚIA PREPARATULUI

100 ml soluție injectabilă conține:

Substanță activă:

Cafeină 10 g
Benzoat de sodiu 10 g.

Excipienți:

Apă purificată/deionizată până la 100 ml.

DESCRIEREA PREPARATULUI

Soluție injectabilă limpede, transparentă, cu gust dulce – amărui și miros caracteristic.

FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: remediu psihostimulant, psihoanaleptic.

Cafeina este un alcaloid care stimulează sistemul nervos central, măbind activitatea senzorială. Crește puterea de contracție a cordului îmbunătățindu-i ritmul cardiac, produce vasoconstricție în sfera nervului splanchnic și dilatația vaselor coronare, cerebrale și renale. În doze terapeutice îmbunătățește activitatea centrului respirator și cea diuretică, prin diminuarea resorbției tubulare.

INDICAȚII TERAPEUTICE

Soluția injectabilă de Cafeină 10 % este recomandată în intoxicații alimentare și medicamentoase, stări de șoc, colaps vascular periferic, stări sепremice, septicemii, piemii, după fătări laborioase, distocii, pneumonii, bronhopneumonii, peritonite, boli infecțioase și parazitare. Se mai administrează în cazul animalelor epuizate de efort sau stări de convalescență prelungită și astenie.

SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, porcine, caprine, ovine, câini și pisici.

CALE ȘI MOD DE ADMINISTRARE, DOZE:

În mod obișnuit, produsul se injectează pe cale subcutanată, în următoarele doze:

Bovine: 30-80 ml/zi, în mai multe reprize (max.5-10 ml/repriză);

Cabaline: 20-80 ml/zi, în mai multe reprize (max.5-10 ml/repriză);

Porcine: 5-20 ml/zi, în mai multe reprize (max.1-3 ml/repriză);

Ovine, caprine: 5-20 ml/zi, în mai multe reprize (max.1-3 ml/repriză);

Câini, pisici: 1-5 ml/zi, în mai multe reprize (max.0,5-1 ml/repriză);

În colaps, intoxicații și ca diuretic la animalele mari, se injectează intravenos, în doza de 25-60 ml, după o prealabilă diluare în 25 – 60 ml soluție izotonă clorură de sodiu 0,9%.

CONTRAINDICAȚII

Nu se vor trata animalele cu alergii la substanța activă. Nu se va administra Cafeina 10% la animalele agitate, cu tahicardie, convulsii și în intoxicații cu stricnină.

REAȚII ADVERSE

La depășirea dozei de medicament: stări de agitație, erupții cutanate, hipertonie a musculaturii striate, diureză crescută.

SUPRADOZARE

Supradozarea poate produce neliniște (stări de agitație), tahicardie, tremor al extremităților, tulburări de vedere și de auz, stop cardiac.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu: chinolone, estrogeni, methoxalen, maxiletin, procarbazină.

Se administrează cu prudență la animalele tratate cu: fenitoină, nicotină, betablocanți și teofilină.

TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile.

PREZENTARE, AMBALAJ

Flacoane din sticlă a câte 10, 20, 50, 100 ml cu dop din cauciuc și căpăcel de aluminiu, împreună cu instrucțiunea de folosire se ambalează în cutie pliantă de carton.



PĂSTRARE

A se păstra la loc uscat, ferit de lumină și îngheț la temperatura de 5-18°C.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

TERMEN DE VALABILITATE

2 ani.

STATUTUL LEGAL

Se eliberează cu prescripție medicală.

DATA ULTIMEI VERIFICĂRI A TEXTULUI

Decembrie, 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.



Excipient (apă distilată) ad. 100 ml

Apropie farmecologică

Cafrina este un anestezic care acționează asupra sistemului nervos central, mășină activitatea senzorială. Către puterea de contracție a cordului inimii și a mișcării, produce vasodilatație în sistemul nervos și dilatare vaselor coronare cerebrale și renale. În doze mari poate inhiba activitatea centrală respiratorie și cea digestivă, prin diminuarea respirației pulmonare.

Specii țintă

Căbali și bovine adulte, oi, capre și porci, precum și câini și felide.

Indicații

După stări laborioase, distonii, stări septicemice, septicemii, pneumonii, bronhopneumonii, peritonii, traheobronșite, paratuberculoză, stări de procolaps și colaps.

În cazul animalelor expuse de efort sau în stări de convalescență prelungită și astenie.

Anestezic în intoxicații cu halbuterol sau cu venetrol.

Contraindicații

Nu se vor trata animalele cu alergii la substanța activă. Nu se va administra CĂFRINA NÁTRÍUM BENZONCĂ la animalele agitate, cu tăbăgărie, convulsii și în intoxicații cu stricnină.

Reacții adverse

La depășirea dozei de medicament: stări de agitație, erupții cutanate, hipertensiune arterială și musculatură striată. Măsură de precauție.

Mod de administrare

CĂFRINA NÁTRÍUM BENZONCĂ se injectează subcutan sau intramuscular, astfel:

• la căbali și bovine adulte: 8-20 ml/zi (1-2,5 g cafeină), fracționat în mai multe reprize (o repriză).

• la oi, capre, viței, mînji, porci: 1-5 ml/zi (0,125-0,625 g cafeină), fracționat în mai multe reprize (1-3 reprize).

• la câini și felide: 1-2 ml/zi (0,125-0,250 g cafeină), fracționat în mai multe reprize (o repriză de 1-2 reprize).

