

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NEO-OXYVET 55mg/g+55mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru suine și găini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 g de produs conține:

### **Substanțe active:**

Oxitetraciclină clorhidrat: 55 mg (echivalent cu 51 mg oxitetraciclină bază)

Neomicină sulfat: 55 mg (echivalent cu 38,5 mg neomicină bază)

### **Excipienți:**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru administrare în apa de băut

Pulbere omogena, fină, de culoare galbenă sau slab-gălbui.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Suine și găini

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Produsul este recomandat la suine și găini în metafilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor bacteriene primare sau secundare produse de germeni sensibili la substanțele active.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informațiile epidemiologice locale despre sensibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanțele active și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

#### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.



În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Se vor purta mănuși de cauciuc și mască facială. A se spăla mâinile după utilizarea produsului medicinal veterinar.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Tetraciclinele se leagă și precipită ca săruri galbene insolubile, în țesuturile care se osifică, adică în oase și dinți de unde rezultă decolorarea acestora.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Administrarea de tetracicline în timpul perioadei de creștere a dinților, inclusiv în gestația târzie, poate conduce la decolorarea dinților.

Oxitetraciclina la animale de laborator nu a determinat embriotoxicitate sau teratogenitate.

În perioada de gestație și lactație produsul se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Rațiile de furaj care au mai mult de 1% calciu scad eficacitatea oxitetraciclinei, prin formarea de compuși ciclici cu ioni de calciu și magneziu.

Tetraciclinele nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporine, tilozină și cloramfenicol.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Doza generală este de 10 – 20 mg / kg greutate corporală, în funcție de severitatea bolii.

Doza de produs este 2 g produs la 1 L apă de băut (100 mg oxitetraciclină și 77 mg neomicină bază/L apă).

Produsul se administrează pe cale orală, în apa de băut.

Durata tratamentului este de 3 până la 5 zile, dacă după 3 zile simptomele clinice nu se ameliorează se impune o reevaluare a tratamentului.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Nu există date disponibile.

Nu se vor depăși dozele recomandate.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Suine și găini:

Carne și organe: 28 zile

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, oxitetraciclina, combinații

Codul veterinar ATC: QJ01AA56

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Tetraciclinele acționează prin inhibarea sintezei de proteine la microorganismele sensibile. Tetraciclinele intră în citoplasma celulei prin difuzie din exteriorul membranei celulare și apoi în interiorul citoplasmei printr-un proces activ de transport mediat. Aflat în interiorul citoplasmei, tetraciclinele se leagă ireversibil de receptorii subunității ribozomale 30 a bacteriei, din acest motiv

interferă cu legarea de ARN aminoacil-transferază la locul de legare pe complexul ARN ribozomal. Aceste legături previn legarea de aminoacizi la lanțul de peptide, inhibând sinteza de proteine bacteriene.

Tetraciclinele sunt bacteriostatice, dar în concentrații mari sunt bactericide.

Oxitetraciclina este un antibiotic cu spectru larg, este eficient împotriva bacteriilor gram pozitive și bacteriilor gram negative, micoplasme, clamidii, rickettsii, actinomicete, spirochete și câteva protozoare.

Neomicina este un aminoglicozid cu spectru larg eficient împotriva următoarelor genuri de bacterii: *Escherichia coli*, *Enterobacter*, *Klebsiella*, *Salmonella*, *Shigella* și *Proteus*. De asemenea, este eficientă împotriva *Staphylococcus aureus* și *Entamoeba histolytica*.

Combinarea de oxitetraciclină-neomicină asigură un spectru larg antimicrobian cu o activitate în special asupra infecțiilor intestinale.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Tetraciclinele sunt ușor absorbite în intestinul subțire al mamiferelor și mai puțin în intestinul găinilor. Ele reprimă procesele de fermentație din rumen la rumegătoare, prin modificarea florei intestinale. Absorbția lor este afectată negativ de prezența metalelor în tractusul gastrointestinal. După absorbția lor, tetraciclinele intră în fluxul sanguin unde se leagă de proteinele aflate în sânge. Multe tetracicline sunt excretate prin glomerulii renali sub formă de substanță activă sau ca metaboliți. Cantități mici sunt excretate de tractusul gastrointestinal prin bilă.

Tetraciclinele sunt în general considerate sigure pentru animale.

După administrarea orală, neomicina este puțin absorbită din tractusul gastrointestinal al animalelor. De aceea este un agent antimicrobian ideal pentru tractusul gastrointestinal.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Zaharoză

### 6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare: 24 ore.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

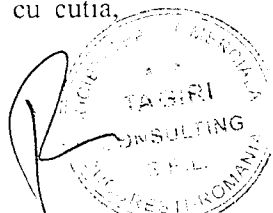
A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungă din hârtie prevăzută în interior cu folie de aluminiu cu 100 g de produs

Cutie din tablă sigilată cu folie din aluminiu și închisă cu capac din același material cu cutia, prevăzută în interior cu o pungă din LDPE cu 500 g de produs.





Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

#### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ALAPIS S.A.  
19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuța poștală 26, ATENA, Grecia  
Tel: +30 210 55.75.770-3  
Fax: +30 210 55.75.830

#### **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

22.05.1996

#### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

#### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR SI SECUNDAR**

Pungi din hârtie x 100 g  
Cutie din tablă x 500 g

### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g , pulbere pentru administrare în apă de băut pentru suine și găini  
oxitetraciclină clorhidrat, neomicină sulfat

### **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 g de produs conține:

#### **Substanțe active:**

Oxitetraciclină clorhidrat 55 mg (echivalent cu 51 mg oxitetraciclină bază)  
Neomicină sulfat 55 mg (echivalent cu 38,5 mg neomicină bază)

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru administrare în apă de băut.

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Pungă de 100 g  
Cutie de 500 g

### **5. SPECII ȚINTĂ**

Suine și găini

### **6. INDICAȚII**

### **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare

### **8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 28 zile  
Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

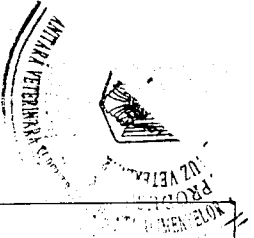
### **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}





După deschidere se va utiliza în 30 zile.  
După diluare se va utiliza în 24 ore.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.  
A se păstra în loc uscat.  
A se proteja de lumină.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

#### **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

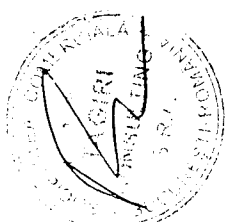
#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ALAPIS S.A.  
19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuța poștală 26, ATENA, Grecia  
Tel: +30 210 55.75.770-3  
Fax: +30 210 55.75.830

#### **16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie  
Lot



## PROSPECT

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru suine și găini

### **1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS**

Deținătorul autorizației de comercializare:

ALAPIS S.A.

19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuța poștală 26, ATENA,Grecia  
Tel: +30 210 55.75.770-3  
Fax: +30 210 55.75.830

Producător responsabil pentru eliberarea seriei

PROVET S.A.

193 00 Aspropyrgos, ATENA,Grecia  
Tel.: +30 210 55 75 770-3  
Fax: +30 210 55 75 830

### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NEO-OXYVET, 55mg/g+55mg/g , pulbere pentru administrare în apa de băut pentru suine și găini  
oxitetraciclină clorhidrat,neomicină sulfat

### **3. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

1 g de produs conține:

**Substanțe active:**

Oxitetraciclină clorhidrat: 55 mg (echivalent cu 51 mg oxitetraciclină bază)  
Neomicină sulfat: 55 mg (echivalent cu 38,5 mg neomicină bază)

### **4 INDICAȚII**

Produsul este recomandat la suine și găini în metafilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor bacteriene primare sau secundare produse de germeni sensibili la substanțele active.

### **5. CONTRAINDEICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active.

### **6. REACȚII ADVERSE**

Tetraciclinele se leagă și precipită ca săruri galbene insolubile, în țesuturile care se osifică, adică în oase și dinți de unde rezultă decolorarea acestora.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

### **7. SPECII ȚINTĂ**

Suine și găini





## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE**

Doza generală este de 10 – 20 mg / kg greutate corporală, în funcție de severitatea bolii.

Doza de produs este 2 g produs la 1 L apă de băut (100 mg oxitetraciclină și 77 mg neomicină bază/L apă).

Produsul se administrează pe cale orală, în apa de băut.

Durata tratamentului este de 3 până la 5 zile, dacă după 3 zile simptomele clinice nu se ameliorează se impune o reevaluare a tratamentului.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 28 zile

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după diluare: 24 ore.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informațiile epidemiologice locale despre sensibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

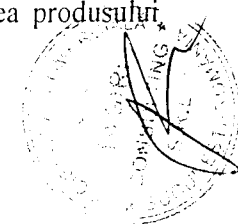
Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanțele active și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Se vor purta mănuși de cauciuc și mască facială. A se spăla mâinile după utilizarea produsului medicinal veterinar.



## **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Administrarea de tetracicline în timpul perioadei de creștere a dințiilor, inclusiv în gestația târzie, poate conduce la decolorarea dințiilor.

Oxitetraciclina la animale de laborator nu a determinat embriotoxicitate sau teratogenitate.

În perioada de gestație și lactație produsul se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

## **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Rațiile de furaj care au mai mult de 1% calciu scad eficacitatea oxitetraciclinei, prin formarea de compuși ciclici cu ioni de calciu și magneziu.

Tetraciclinele nu vor fi administrate simultan cu penicilină, cefalosporine, tilozină și cloramfenicol.

## **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Nu există date disponibile.

Nu se vor depăși dozele recomandate

## **Incompatibilități**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

## **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecriile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

## **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

## **15. ALTE INFORMAȚII**

Dimensiuni de ambalaj:

Pungă din hârtie prevăzută în interior cu folie de aluminiu cu 100 g de produs

Cutie din tablă sigilată cu folie din aluminiu și închisă cu capac din același material cu cutia, prevăzută în interior cu o pungă din LDPE cu 500 g de produs.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

S.C. MARAVET S.A., str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)