

# CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ

soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini și pisici

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

ROMVAC COMPANY S.A.  
Șoseaua Centurii, nr. 7  
077190 Voluntari, județul Ilfov  
România

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ, soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini și pisici.  
Cafeina.

## 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

*Substanța activă:*

Cafeină 125 mg/ml

*Excipienți:*

Benzoat de sodiu 125 mg/ml

## 4. INDICAȚII

După fătări laborioase, distocii, stări sapremice, septicemii, piemii, pneumonii, bronhopneumonii, peritonite, boli infecțioase, parazitare, stări de pre colaps și colaps.

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

Antidot în intoxicații cu barbiturice sau cu seleniu.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

Nu se va administra produsul la animalele agitate, cu tahicardie, convulsii și în intoxicații cu stricnina.

## 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

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

## 8. DOZE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se injectează subcutanat sau intramuscular, în doză de:

- la cabaline și bovine adulte 8-20 ml/zi (1-2,5 g cafeină), fracționată în mai multe reprize (o repriză de maximum 5-10 ml);
- la ovine, capre, viței, mânji și porcine 1-5 ml/zi (0,125-0,625 g cafeină), fracționată în mai multe reprize (o repriză de maximum 1-3 ml);
- la câini și pisici 1-2 ml/zi (0,125-0,250 g cafeină), fracționată în mai multe reprize (o repriză de maximum 0,5-1 ml).

În colaps, intoxicații și ca diuretic la cabaline și bovine adulte se injectează intravenos în doză de 10- 20 ml, după o prealabilă diluare în 20-25 ml ser fiziologic sau ser glucozat.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor respecta dozele recomandate.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Cabaline, bovine, ovine, caprine:

Carne și organe: 0 zile Lapte: 0 zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

**Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

**Precauții speciale pentru utilizare**

**Precauții speciale pentru utilizare la animale**

În cazul administrării i.v. a produsului, injectarea se va face foarte lent.

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

Se vor respecta normele generale pentru evitarea riscului biologic datorat utilizării acelor și seringilor, în caz de injectare accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului, trebuie să evite contactul cu acesta.

**Utilizare in perioada de gestație si lactație**

Se poate utiliza în perioada de gestație si lactație.

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

Nu se administrează împreună cu alcaloizi care intensifică sau blochează acțiunea cafeinei.

**Supradozarea (simptome, proceduri de urgenta, antidoturi)**

La depășirea dozei pot apare stări de agitație, erupții cutanate, hipertonie a musculaturii striate, diureză crescută. În cazul intoxicației acute, trebuie inițiată terapia simptomatică și măsurile generale de susținere a animalului.

**Incompatibilități**

În absența studiilor de compatibilitate a produsului medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

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

**14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL**

Ianuarie 2016.

**15. ALTE INFORMAȚII**

Mod de prezentare: flacoane din sticlă tip II de 10 și 20 ml, cu dop de cauciuc si capsă de aluminiu, ambalate individual in cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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