

Bioveta News

Buletin informativ al Bioveta, destinat medicilor veterinari

2/2024



Nou din decembrie 2024

SELIVERM

Promoție pentru introducerea Seliverm 2+1 pentru:

Seliverm 30 mg dogs S 6 × 0,25 ml

S



Seliverm 60 mg dogs M 6 × 0,50 ml

M



Seliverm 15 mg dogs XS, cats S 6 × 0,25 ml

XS



Seliverm 45 mg cats M 6 × 0,75 ml

M



Promoție pentru introducerea Seliverm 3+1 pentru:

Seliverm 120 mg dogs L 6 × 1 ml

L



Valabil în cadrul promoției AMVAC 2024 sau comenzi la distribuitorul nostru exclusiv Bistri-Vet srl pana pe 20. 12. 2024

Livrare în cadrul evenimentului AMVAC din februarie/martie 2025 sau pentru comenzile clasice de la distribuitor conform stocului din 16 decembrie.

SELIVERM:

Nou în portofoliul nostru pentru protecția nu numai a pisoilor și cățelelor

*Suntem bucuroși să vă prezentăm un nou produs în portofoliul nostru – **SELIVERM**, un nou produs antiparazitar destinat tuturor pisoilor și cățelilor precum și pisicilor și câinilor adulți. **SELIVERM**, care conține substanța activă selamectină, oferă un spectru larg de protecție împotriva paraziților interni și externi.*

Selamectina, o lactonă macrociclică, conținută în fiecare pipetă unică, aparține grupului de avermectine - antiparazitare cu un spectru larg de acțiune. Mecanismul său de acțiune constă în deschiderea canalelor de clorură pe celulele nervoase, ceea ce duce la paralizia parazitului și moartea ulterioară a acestuia. Artropodele (arthropoda) și nematodele (nematoda) au aceste canale pe neuronii periferici, prin urmare selamectina funcționează cu eficiență ridicată împotriva acestor tipuri de paraziți. Pe de altă parte, mamiferele au aceste canale pe neuroni protejate în siguranță de bariera hemato-encefalică (CNS), ceea ce face ca selamectina să fie foarte sigură pentru câini și pisici. Au fost efectuate studii de siguranță pentru selamectină la masculii și femelele de reproducție, inclusiv la femele gestante și cele care alăptează, la câinii din rasa Collie sensibili la avermectină, precum și la animalele pozitive pentru dirofilaria. Preparatul a fost sigur, de asemenea, atunci când a fost administrat pe cale orală, ceea ce înseamnă că lingerea unei picături neabsorbite în timpul aplicării nu prezintă niciun risc.

Selamectina acționează atât împotriva paraziților interni cât și externi. Administrarea este topică, se aplică spot on direct pe piele după ce blana a fost răsfirată.

SELIVERM ajută și protejează, având un spectru larg de utilizare. Animalele parazitare de purici (*Ctenocephalides spp*) sunt tratate cu succes și protejate de infestarea ulterioară timp de cel puțin 4 săptămâni datorită proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale **SELIVERM**. **SELIVERM** va oferi protecție pentru câini și pisici, iar în combinație cu Clean Kill scapă de purici întreaga gospodărie infestată de purici. **SELIVERM** reprezintă o parte esențială a îngrijirii câinilor și pisicilor înainte de a călători în zonele cu risc de *Dirofilaria immitis* (ex. sudul Europei). Aplicarea **SELIVERM** înainte de călătorie previne infestarea paraziților și astfel previne apariția bolii. Selamectina nu este eficientă împotriva adultului de *D. immitis*. În conformitate cu bunele practici veterinare, se recomandă ca toate animalele în vârstă de 6 luni sau mai mari care trăiesc în țările în care este prezent vectorul să fie testate pentru infecția cu dirofilaria adultă, chiar dacă au fost tratate cu selamectină în mod regulat la intervale lunare. De asemenea, preparatul a fost folosit cu succes off-label, fără a modifica starea de sănătate ca profilaxie împotriva *D. Repens* - o variantă endemică din sudul Europei. **SELIVERM** elimină viermii rotunzi adulți (*Toxocara cati et canis*) cu eficiență ridicată asemănătoare cu adulții ancylostomei intestinale la





pisici, *Ancylostoma tubaeformae*. Prin administrare lunară regulată, perturbă ciclul paraziților în așa fel încât reduce dramatic apariția ouălor de parazit în scaun la un minim absolut și oferă astfel protecție continuă împotriva infecției cu viermi rotunzi. Reduce riscul de infecție cu tenia datorită capacității sale de a ucide puricii, care servesc ca gazdă intermediară pentru transmiterea ouălor de tenia. Există dovezi ale utilizării off-label cu succes terapeutic în condiții de siguranță clinică la pisicile infectate cu *Aelurostrongylus abstrus* (vierme pulmonar la nivel mondial care provoacă, de exemplu, tuse). În plus, **SELIVERM** tratează animalele atacate de acarienii urechii *Otodectes cynotis*. Majoritatea medicilor veterinari știu că se pot baza pe selamectină pentru tratamentul scabiei urechii. La fel și în cazurile de infestare cu alți acarieni: *Felicola subrostratus*, *Trichodectes canis*, *Sarcoptes scabiei*. Off-label, selamectina a fost utilizată terapeutic în infestările cu acarieni nazali canini *Pneumonissoides caninum*.

Selamectina este o substanță care protejează eficient împotriva puricilor, viermilor rotunzi și a altor tipuri de paraziți. Acest spectru larg include și paraziți interni specifici pentru pisici. **SELIVERM** este alegerea ideală pentru aceste animale, deoarece exercită o acțiune țintită fiind sigură și delicată în același timp. Pisicile sunt foarte sensibile la multe medicamente și, după ingerare, prin lins cel mai adesea, salivează și, în cazuri mai grave, ficatul sau rinichii lor pot fi afectați după administrare. Nimic de genul acesta nu a fost observat după administrarea selamectinei timp de mai bine de două decenii de utilizare. Chiar dacă pisica nu iese afară, totuși are nevoie de protecție împotriva puricilor. Dar o astfel de pisică nu are nevoie de protecție împotriva căpușelor. Datorită acestui fapt nu este necesar să folosiți preparate care vor acționa în corpul ei fără întrerupere timp de trei sau mai multe luni. Împreună cu medicul său veterinar, crescătorul poate decide în mod flexibil asupra posibilei întreruperi a programului antiparazitar, indiferent de motiv.

Încă din primele săptămâni de viață, căței și pisoii sunt expuși riscului de a fi infestați de paraziți, aceasta fiind și una dintre cele mai frecvente probleme de sănătate. **SELIVERM** împreună cu **CANIVERM** permit medicilor veterinari să creeze un program antiparazitar cuprinzător, delicat și eficient. Aplicarea spot-on a **SELIVERM** este

facilă, iar în cazul pastei orale **CANIVERM**, tratamentul este adesea o experiență plăcută pentru animalele de companie.

SELIVERM este potrivit pentru tratamentul diferitelor boli parazitare. Este eficient împotriva puricilor, acarienilor urechii și viermilor rotunzi care sunt paraziți frecvenți, în special la pui. Puricii sunt eliminați cu succes datorită efectului adulticid, larvicid și ovocid al **SELIVERM**, care oferă protecție timp de până la patru săptămâni. **SELIVERM** servește, de asemenea, ca măsură preventivă înainte de a călători în zonele infestate cu dirofilaria, cum ar fi sudul Europei. **SELIVERM** este o alegere nouă și sigură pentru crescătorii și medicii veterinari care caută o protecție eficientă împotriva paraziților pentru pisoii, căței, pisici și câini adulți. Datorită flexibilității, siguranței și experienței de mai mulți ani în utilizarea selamectinei, **SELIVERM** devine o parte cheie a îngrijirii pe care medicii veterinari o pot oferi crescătorilor care se îngrijesc cu dragoste de sănătatea celor dragi.

Informații suplimentare sunt disponibile la add.wwv și în Rezumatul caracteristicilor produsului.

Resurse: **1)** Novotny, MJ, Krautmann, MJ, Ehrhart, JC, Godin, CS, Evans, EI, McCall, JW, ... și Jernigan, AD (2000). Siguranță de selamectină la câini. *Parazitologie veterinară*, 91 (3-4), 377-391. **2)** Krautmann, MJ, Novotny, MJ, De Keulenaer, K., Godin, CS, Evans, EI, McCall, JW, ...& Jernigan, AD (2000). Siguranță de selamectină la pisici. *Parazitologie veterinară*, 91 (3-4), 393-403. **3)** Bishop, BF, Bruce, CI, Evans, NA, Goudie, AC, Gratton, KAF, Gibson, SP, ...și Witty, MJ (2000). Selamectină: un nou spectru larg endectocid pentru câini și pisici. *Parazitologie veterinară*, 91 (3-4), 163-176. **4)** Fisher, MA și Shanks, DJ (2008). O recenzie de cel utilizarea off-label a selamectină (Stronghold®/Revolution®) la câini și pisici. *Acta Veterinaria Scandinavica*, 50 (1), 46. **5)** Boy, MG, Six, RH, Thomas, CA, Novotny, MJ, Smothers, CD, Rowan, TG, & Jernigan, AD (2000). Eficacitate și siguranță de selamectină împotriva purici și viermi inimii la câini și pisici prezentat ca veterinar pacienții din America de Nord. *Parazitologie veterinară*, 91 (3-4), 233-250.

SELIVERM

soluție pentru aplicare pe piele

selamectina

O picătură pentru a fi în siguranță tu și animalul tău de companie o lună

- Tratatamentul și prevenirea infestării cu purici
- Prevenirea dirofilariozei cardiace
- Tratatamentul infestării cu acarienii urechii
- Tratatamentul infestării cu păduchi de câine
- Tratatamentul râiei sarcop
- Tratatamentul parazitozelor cauzate de viermi rotunzi adulți

NOUTATE

S

SELIVERM 30 mg soluție pentru aplicare pe piele
– spot-on pentru câini **S** selamectina 30 mg



M

SELIVERM 60 mg soluție pentru aplicare pe piele
– spot-on pentru câini **M** selamectina 60 mg



L

SELIVERM 120 mg soluție pentru aplicare pe piele
– spot-on pentru câini **L** selamectina 120 mg



XS

SELIVERM 15 mg soluție pentru aplicare pe piele
– spot-on pentru pisici **S** și câini **XS** selamectina 15 mg



M

SELIVERM 45 mg soluție pentru aplicare pe piele
– spot-on pentru pisici **M** selamectina 45 mg



Biocan[®] **NOVEL** Respi



Vaccin viu, atenuat, pentru imunizarea activă a câinilor împotriva parainfluenței și infecției cu Bordetella bronchiseptică

O formă simplă, nedureroasă și neinvazivă de administrare intranazală



Avantajele vaccinului Biocan NOVEL Respi

- Vaccinul funcționează chiar și în prezența anticorpilor de colostru
- Administrare practică pe o singură nară
- Vaccinul poate fi administrat dintr-o seringă sau folosind un aplicator
- Protecție pe termen lung până la 1 an
- Instalarea rapidă a imunității
- Vaccinarea este posibilă de la vârsta de 3 săptămâni
- O singură doză
- Posibilă administrare concomitentă cu alte vaccinuri Biocan Novel





AVANTAJELE GAMEI DE VACCINURI BIOCAN NOVEL



Titru ridicat de antigene, având capacitatea de a distruge anticorpii maternali derivați (MDA), minimizând astfel neutralizarea antigenelor din vaccin



Antigenul CPV-2b, cu pasaj scăzut și titru ridicat, protejează puii și câinii adulți împotriva tuturor celor trei tulpini de parvoviroză (CPV-2a, 2b, 2c)



Opțiune flexibilă de vaccinare (vaccinarea câinilor de la vârsta de 6 săptămâni, program de vaccinare adaptabil pentru fiecare câine)



Acoperirea completă a celor mai importante vaccinuri pentru câini, într-o singură doză (Biocan Novel DHPPi/L4R)



Permite reducerea vaccinării anuale a câinilor adulți, având posibilitatea revaccinării la 3 ani



În caz de necesitate, se poate opta pentru vaccinarea antirabică separat (Biocan Novel R) – înainte de a călători cu animalele de companie în regiunile endemice la rabie, facilitățile carantinării, înainte de acceptarea unui câine într-un adăpost, îmbunătățirea imunității puilor în crescătoriile de câini



Control eficient împotriva tusei de canisă (sindromul respirator canin) - Biocan Novel Respi – un vaccin viu atenuat, împotriva principalelor boli infecțioase respiratorii la câine (Bordetella bronchiseptica și parainfluenza virus) – un vaccin fără interferențe cu anticorpii maternali



Componenta vie a vaccinurilor Biocan Novel (CPV-2b, CD, CAV-2, CPIV, B. bronchiseptica) induce o imunitate timpurie mediată celular și imunitate umorală (imunoglobuline)

Protocoale de vaccinare la câini utilizând gama de vaccinuri Biocan Novel

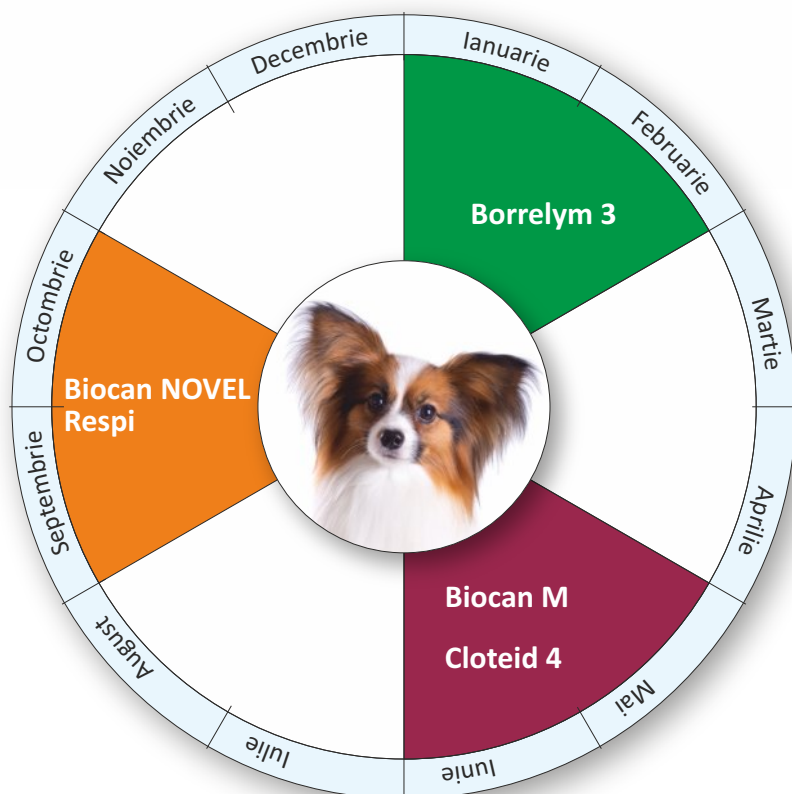
vârsta câinelui a 6-a săptămână	vârsta câinelui săptămâna a 8-9-a	vârsta câinelui săptămâna a 10-12-a	vârsta câinelui săptămâna a 12-16-a	Peste 12 luni	Peste 24 luni	Peste 36 luni	Situația îmbolnăvirii
	Puppy sau DHPPi	DHPPi/L4	DHPPi/L4R	Pi/L4	Pi/L4	DHPPi/L4R	Schema standard / de bază la o presiune infecțioasă medie a bolii cu CDV și CPV.
Puppy	Puppy sau DHPPi	DHPPi/L4	DHPPi/L4R	Pi/L4	Pi/L4	DHPPi/L4R	Căței din zone cu o presiune infecțioasă ridicată de CDV și CPV. Căței proveniți din mame cu istoric de vaccinare necunoscut.

Observație: Pentru obținerea unui nivel mai ridicat de anticorpi în colostru pentru viitorii căței, este recomandat să vaccinați femele de reproducție în fiecare an cu Biocan Novel DHPPi / L4R (booster pentru anticorpi împotriva CPV și CDV).

Medicul veterinar poate adapta programul de vaccinare la situația bolii și la RCP.



În completare la vaccinarea de bază cu seria Biocan NOVEL, puteți utiliza și alte vaccinuri pentru câini produse de noi.



Ianuarie - Februarie:
Imunizare împotriva Boreliozei înainte de
debutul primăverii – **Borrelym 3**



Mai - Iunie:
Imunizare împotriva
M. canis
(dermatofitoză) –
Biocan M



Mai - Iunie:
Imunizare împotriva
tetanosului (prevalența
bolii de vară) – **Cloteid 4**



Septembrie Octombrie:
Imunizare împotriva tusei de
canisă înainte de debutul iernii –
Biocan NOVEL Respi



Utilizarea Nalgosed-ului inj. (butorphanol) la pacienții cardiaci și la pacienții în stare critică



Produsul este un analgezic și sedativ foarte universal care poate fi utilizat în protocoalele de anestezie la pacienții gravi și acuți în stare care pune în pericol viața.

Ere efect cardiovascular negativ minim și este utilizat cu succes pentru sedare și anestezie la câini și pisici cu boli de inimă. Pentru stabilizarea pacienților cu edem pulmonar, stresați și neliniștiți se recomandă doza de 0,1-0,2 mg/kg, intramuscular, produsul poate fi administrat pacienților cu canulă și pe cale intravenoasă.

În doze primare de **0,2-0,4 mg/kg butorphanol-ul menține contractilitatea miocardică normală, numai în doze mari poate provoca bradicardie sinusală, din acest motiv se recomandă prudență la dozarea produsului.**

La pacienții cu boli de inimă se utilizează pentru eficiența produsului în suprimarea tusei, care este un simptom concomitent al insuficienței cardiace congestive. Efectul antitusiv și efectul sedativ de scurtă durată contribuie la stabilizarea pacientului și permit oxigenarea lui, eventual examinarea radiografică și ecografică. Sedarea intervenită după aplicarea butorphanol-ului este foarte calitativă, cu un efect secundar minim sub formă de salivă sau confuzie.

Butorphanol în combinație cu benzodiazepinele este de neînlocuit pentru sedarea în vederea efectuării radiografiilor și la intervențiile mici de diagnostic, deoarece doar minimal provoacă depresie cardiovasculară.

Nalgosed inj. permite combinații sigure pentru sedarea pacienților traumatizați, de obicei în combinație cu midazolam, diazepam, medetomidină sau ketamină.

Necesitatea administrării repetate în intervale scurte pare a fi nepractică, însă poate fi avantajoasă la pacienții instabili de exemplu după autoaccidente sau căderi, la care eliminarea rapidă a analgezicelor este binevenită și se solicită monitorizarea stării neurologice.

De asemenea, Butorphanol protejează organismul pacientului cu traumatism acut prin aceea că ulterior se poate reduce doza de anestezice inhalatorii – isofluran și sevofluran, care pot produce depresii respiratorii și cardiovasculare și pot complica derularea anesteziei.

Receptorii Kappa – sunt localizați atât în sistemul nervos central, cât și în neuronii senzoriali periferici.

Butorphanol este un analgezic opioid sintetic, acționează asupra receptorilor μ -, δ - și în special kappa în țesutul nervos.

Efectul depinde de doza și modul de administrare, durata obișnuită de acțiune este de 1-2 ore.

Un efect foarte avantajos este calmarea până și sedarea animalelor stresate înainte de manipularea și intervenția chirurgicală și produce analgezie de scurtă durată – până la 2 ore.

Acționează foarte bine în combinație cu AINS, are acțiune sinergică înainte de operație.

Includerea produselor NALGOSED și NARKAMON în protocoalele de anestezie pentru câini

GREUTATEA VIE A CÂINELUI (kg)	ANALGEZIE 0,2 – 0,3 mg/kg NALGOSED 10 mg i.m. (ml)	SEDARE + ANALGEZIE 1+2		Introducere în analgezie prin inhalare 1+2+ Propofol 10 mg/ml, 1–4 mg/kg (ml)	Anestezie pe termen scurt 1+2+ Propofol 10 mg/ml, 1–4 mg/kg (ml)	ANESTEZIE 1+2+ NARKAMON 100 mg/ml po 15 min. i.m. Ketamin 5 mg/kg (ml)
		0,01 – 0,025 mg/kg Medetomidin 1 mg/ml i.m. (ml)	Butorphanol 0,1 mg/kg NALGOSED 10 mg/ml i.m. (ml)			
1	0,03	0,02	0,01	0,25	0,15	0,05
2	0,05	0,04	0,02	0,50	0,25	0,10
3	0,075	0,06	0,03	0,75	0,40	0,15
4	0,100	0,08	0,04	1,00	0,50	0,20
5	0,125	0,10	0,05	1,25	0,65	0,25
6	0,150	0,12	0,06	1,50	0,75	0,30
7	0,175	0,14	0,07	1,75	0,90	0,35
8	0,20	0,16	0,08	2,00	1,00	0,40
9	0,25	0,18	0,09	2,25	1,20	0,45
10	0,30	0,20	0,10	2,50	1,25	0,50
12	0,35	0,24	0,12	3,00	1,50	0,60
14	0,40	0,28	0,14	3,50	1,75	0,70
16	0,45	0,32	0,16	4,00	2,00	0,80
18	0,50	0,36	0,18	4,50	2,25	0,90
20	0,55	0,40	0,20	5,00	2,50	1,00
22	0,60	0,45	0,22	5,50	3,00	1,10
24	0,65	0,45	0,25	6,00	3,00	1,20
26	0,70	0,50	0,25	6,50	3,25	1,30
28	0,75	0,55	0,30	7,00	3,50	1,40
30	0,80	0,60	0,30	7,50	3,75	1,50
32	0,95	0,65	0,35	8,00	4,00	1,60
34	1,00	0,65	0,35	8,50	4,25	1,70
36	1,10	0,70	0,35	9,00	4,50	1,80
38	1,15	0,75	0,40	9,50	4,65	1,90
40	1,20	0,80	0,40	10,00	5,00	2,00
42	1,25	0,80	0,45	10,50	5,25	2,10
44	1,30	0,85	0,45	11,00	5,50	2,20
46	1,35	0,90	0,45	11,50	6,00	2,30
48	1,45	0,95	0,50	12,00	6,00	2,40
50	1,50	1,00	0,50	12,50	6,55	2,50
55	1,65	1,10	0,55	13,75	7,00	2,75
60	1,80	1,20	0,60	15,00	7,50	3,00
65	1,95	1,30	0,65	16,25	8,00	3,25
70	2,10	1,40	0,70	17,50	9,00	3,50
75	2,25	1,50	0,75	18,75	9,50	3,75
80	2,40	1,60	0,80	20,00	10,00	4,00

SEDAN 35 mg/ml

gel oral pentru cai și câini

Acepromazină

**Opțiunea BIOVETA pentru
sedare și premedicație
anestezică**



- Gel oral ce conține 35 mg/ml acepromazina care poate fi utilizat pentru sedare și premedicație anestezică la caine și cal
- Acepromazina acționează asupra centrilor psihomotorii la nivel central, reducând excitabilitatea și abilitățile motorii
- Efectul se instalează în 15–25 minute post administrare iar durata acțiunii este, în medie, de 4 ore
- Pentru o administrare corectă gelul se aplică la baza limbii ridicând capul animalului pentru câteva secunde pentru favorizarea deglutiției



Manopera	Greutate animal (kg)			
	17,5	35	52	70
Sedare ușoară – 1 mg/kg acepromazina	0,5	1	1,5	2
Sedare medie – 2 mg/kg acepromazina	1	2	3	4
Premedicație anestezică – 3 mg/kg acepromazina	1,5	3	4,5	6
	Doza SEDAN de administrat (ml)			

SEDAN 35 mg/ml

- Instalarea efectului acepromazinei se produce la 30–60 minute post administrare si dureaza aproximativ 4 ore
- Pentru administrarea corecta , gelul se aplica la nivelul pliului obrazului ridicand capul animalului pentru facilitarea deglutitiei
- Dupa administrare animalele trebuisc tinute sub observatie in locuri lipsite de stimuli senzoriali
- Perioada de valabilitate al produsului este de 2 ani iar dupa prima deschidere perioada de valabilitate este de 3 luni de zile
- Produsul se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara



Manopera	Greutate animal (kg)			
	175	350	525	700
Sedare usoara – 0,1–0,2 mg/kc acepromazina	0.5–1	1–2	1,5–3	2–4
Sedare medie – 0,3–0,4 mg/kc acepromazina	1,5–2	3–4	4,5–6	6–8
	Doza SEDAN de administrat (ml)			

EQUIMOXIN®

18,92 mg/g gel oral pentru cai

Substanță activă:

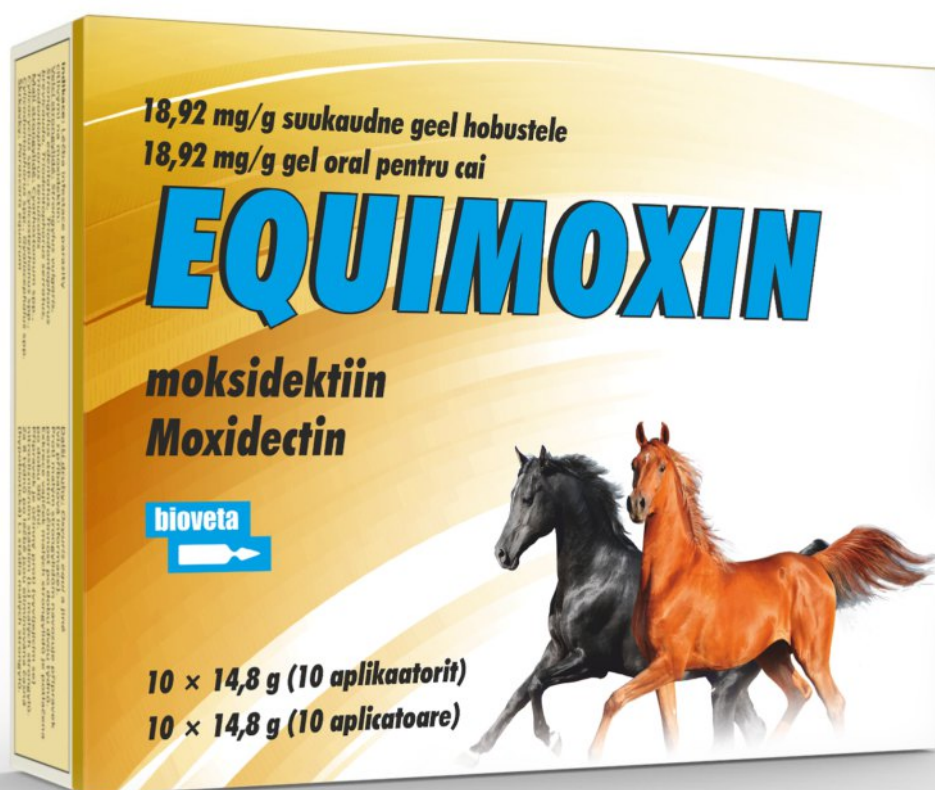
Moxidectin 18,92 mg

Cutie din carton cu 1 sau 10 aplicatoare.

1 × 14,8 g (1 aplicator)



10 × 14,8 g (10 aplicatoare)



Aplicatorul cu un volum de 14,8 g contine substanta activa Moxidectin (18,92 mg/g)

Gel oral pentru tratamentul infestărilor cauzate de tulpini sensibile la moxidectin de:

Strongili mari:

Strongylus vulgaris (adulți și stadii arteriale)

Strongylus edentatus (adulți și stadii viscerale)

Triodontophorus brevicauda (adulți)

Triodontophorus serratus (adulți)

Triodontophorus tenuicollis (adulți)

Strongili mici (adulți și stadii larvare intraluminale):

Cyathostomum spp.

Cylicocyclus spp.

Cylicostephanus spp.

Cylicodontophorus spp.

Gyalocephalus spp.

Ascarizi: Parascaris equorum (stadii adulte și larvare)

Alte specii:

Oxyuris equi (adulți și stadii larvare)

Habronema muscae (adulți)

Gasterophilus intestinalis (L2, L3)

Gasterophilus nasalis (L2, L3)

Strongyloides westeri (adulți)

Trichostrongylus axei

Împotriva strongililor mici, produsul are eficacitate persistentă timp de două săptămâni. Excreția ouălor strongililor mici este suprimată timp de 90 de zile.

Acest produs medicinal veterinar este eficient împotriva (dezvoltării) stadiilor intramucosale L4 ale strongililor mici.

La 8 săptămâni după tratament, stadiile incipiente (hipobiotice) L3 ale strongililor mici sunt eliminate.

Preparatul este eficient împotriva formelor rezistente la benzimidazol de Cyathostomum spp.

Moxidectina se concentrează în grăsimea corporală, de unde este eliberată lent în circulație, determinând o prelungire a efectului său

Conținutul aplicatorului este destinat cailor cu o greutate de 700 kg

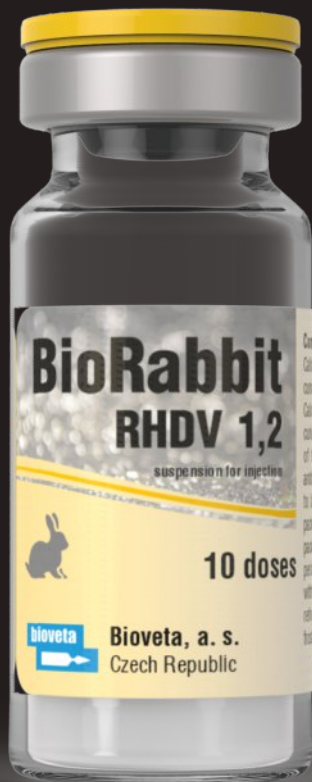
Cantități de administrat și calea de administrare

- Administrare orală în doză unică.
- Doza recomandată este de 0,4 mg moxidectin/kg greutate corporală, echivalentă cu o doză de 1,056 g / 50 kg greutate corporală.
- O diviziune pe scară pistonului aplicatorului corespunde unei doze recomandate pentru 50 kg greutate corporală a calului. Conținutul unui aplicator este destinat unui cal cu o greutate de 700 kg greutate corporală.



BioRabbit RHDV 1, 2

suspensie injectabilă pentru iepuri



2-în-1, vaccinul extinde portofoliul vaccinurilor pentru iepuri

- Vaccin bivalent inactivat
- Conține cele mai actuale tulpini de RHDV1a și RHDV2, izolate din teren, în Republica Cehă
- Imunoprofilaxie eficientă a bolii hemoragice în fermele de iepuri, cu doar o singură doză
- Combinație dovedită de antigeni adecvați și adjuvantul potrivit
- Compatibilitate cu vaccinul Pestorin Mormyx - poate fi utilizat pentru diluarea vaccinului liofilizat împotriva mixomatozei
- Doză redusă de aplicare de 0,5 ml
- Instalarea rapidă a imunității, la 7 zile după vaccinare
- O singură doză oferă protecție timp de un an
- Vaccinul este potrivit atât pentru femelele gestante cât și pentru tineret începând cu vârsta de 6 săptămâni



Noi bonusuri în cadrul programului de loialitate Banka Bioveta

Bună ziua, stimate domnule doctor, stimată doamnă doctor, se apropie sfârșitul de an, așa că permiteți-mi să vă prezint noile beneficii în ceea ce privește achiziționarea produselor noastre pentru cabinetele veterinare, clinici, petshop-uri, farmacii sau ferme.

Recompensele enumerate mai jos se pot achiziționa imediat ce acumulați un număr suficient de puncte pentru a vă încadra într-unul dintre premiile afișate, valabilitatea punctelor calculate se va face pentru maximum 1 an (marfa facturată de distribuitor din 30.11.2023 - până în prezent).

În prima jumătate a anului 2025, vom face modificări în sistemul de recompense și în funcționarea programului, astfel încât acesta să devină mai simplu și mai atractiv pentru cât mai mulți dintre dumneavoastră. Vă vom informa din timp despre toate aceste modificări.

Pentru mai multe informații despre puncte, starea punctelor dumneavoastră, vă rugăm să contactați reprezentanții noștri în domeniu.

1 punct de aur

- Espresso Nespresso De'Longhi Essenza Mini Black, 19 bari, 1260 W, 0.6 l, Negru



3 puncte de aur

- Taxa de participare la congresul BSVSA din Manchester în perioada 20-22.03.2025
- Laptop Lenovo
- TV FullHD Samsung sau LG



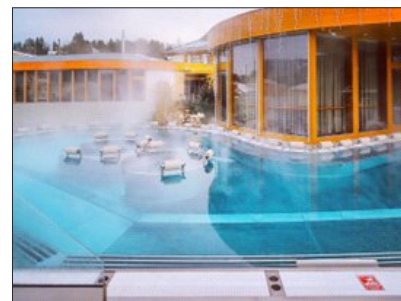
4 puncte de aur

- Taxa de participare la FECAVA Congress în Antverp, Belgium, în 2-3 Septembrie 2025
- Laptop Lenovo
- TV FullHD Samsung sau LG



6 puncte de aur

- Taxa de participare la congresul BSVSA din Manchester în perioada 20-22.03.2025, inclusiv transport pentru o persoană
- Bilet la FECAVA Congress în Antverp, Belgium, în 2-3 Septembrie 2025, inclusiv transport pentru o persoană
- Relaxare de 2 zile în Infinity resort Brno sau Praga pentru două persoane și vizita Bioveta în Cehia



8 puncte de aur

- Taxa de participare la congresul BSVSA din Manchester în perioada 20-22.03.2025 inclusiv cazare, transport pentru o persoană
- Bilet la FECAVA Congress în Antverp, Belgium, în 2-3 Septembrie 2025, inclusiv transport, cazare pentru o persoană
- Actualul model de smartphone de la iPhone 128 GB sau Samsung 256 GB



* Pentru participarea la congresul din Antverp, Belgia și Manchester și pentru vizita din Cehia, vă rugăm să ne anunțați cu cel puțin o lună și jumătate înainte de eveniment.

Compania Bioveta a pregătit pentru necesitățile clienților dvs. o administrare comodă, în forma unei paste orale care conține combinația verificată de fenbendazol, pyrantel și praziquantel

CANIVERM

pastă orală pentru câini și pisici

În baza cerințelor actuale ale pieței, cercetătorii companiei Bioveta au dezvoltat rețeta preparatului CANIVERM pastă orală. Obiectivul inițial a fost conceperea unei paste orale antihelmintice, destinată în special deparazitării puilor de câine și pisică, cu posibilități de aplicare la câinii și pisicile de toate categoriile de vârstă, care va fi la fel de eficientă și sigură ca și antiparazitarul în formă de tablete CANIVERM forte și CANIVERM mite. În scopul atingerii unei stabilități suficiente a pastei a fost ales ca matrice hidrofobă gelul de simeticonă, iar ca substanță care să intensifice gustul substanțelor active și să crească atractivitatea la administrare animalului a fost ales îndulcitorul cu gust natural de zaharoză – sucraloza. Pentru stabilizarea substanțelor active a fost utilizat butilhidroxianisolu, care protejează substanțele active de modificările aduse de oxidare. Excipienții au fost selectați luând în considerare toxicitatea redusă pentru pui, utilizarea verificată și indiferența față de substanțele active.

Prin compoziția sa, pasta va corespunde recomandărilor de dozare, adică un mililitru de pastă (2,0 – 5,0 kg greutate vie) va conține 75 mg de fenbendazol, 72 mg de embonat de pirantel și 25 mg de praziquantel în gel hidrofob format de simeticonă și dioxid de siliciu coloidal anhidru cu adaos de sucraloză.



Cantitatea substanțelor active pleacă astfel de la preparatul CANIVERM mite și forte tablete, cu care pasta este bioechivalentă. Ce sunt studiile de bioechivalență?

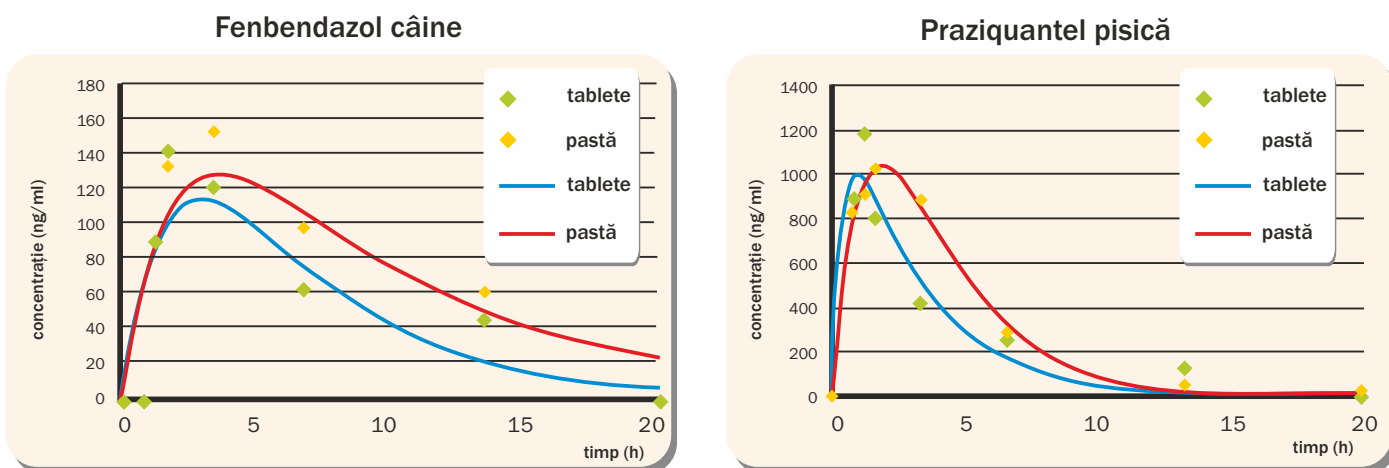
Scopul studiilor de bioechivalență este de a demonstra, prin compararea proprietăților farmacocinetice ale preparatelor, comparabilitatea lor terapeutică. În cazul studiilor de bioechivalență efectuate în timpul dezvoltării pastei orale Caniverm, s-a verificat că pasta orală Caniverm testată are proprietăți comparabile cu cele ale preparatului original Caniverm forte și Caniverm mite în tablete. Testarea a fost efectuată pe animalele pentru care este destinat preparatul evaluat Caniverm pastă orală, adică pe câini și pisici. În partea experimentală a testării, au fost prelevate probe de sânge la intervale precise de timp după administrarea preparatului animalelor experimentale.

După prelucrarea lor, în fiecare probă au fost monitorizate în condiții de laborator nivelurile concentrațiilor plasmatice ale respectivelor substanțe active – fenbendazol, pyrantel și praziquantel, aceasta întotdeauna după administrarea pastei sau a tabletelor. Obiectivul secundar al studiului a fost determinarea caracterului sigur și tolerabilitatea pastei. Au fost urmărite și eventualele reacții după administrarea și eventuala apariție a efectelor adverse. Studiul a fost împărțit în două faze cu o desfășurare similară, care se deosebeau numai prin forma de administrare a antiparazitarului (tabletă, pastă).

În prima parte a experimentului, unui grup de animale i s-au administrat tablete, iar celui de-al doilea grup, pasta, în partea a doua a experimentului medicamentele au fost inversate, iar animalele care au primit mai întâi tabletă au fost deparazitate cu pastă și invers. Între etape a fost intercalată perioada de spălare (wash out). Înainte de administrare, animalele au fost cântărite, pasta și tabletele fiind aplicate exact în funcție de greutatea corporală.

La intervale de timp predeterminate de 60, 90, 120 de minute și 4, 8, 16, 24 și 48 de ore după administrarea antiparazitarului, animalelor li s-au prelevat probe de sânge. Rezultatele valorilor concentrațiilor plasmatice ale fiecărei substanțe active au fost reprezentate grafic (v. mai jos - graficul 1 și graficul 2).

Exemple ale nivelurilor plasmatice înregistrate la praziquantel și fenbendazol la fiecare animal experimental după administrarea pastei orale Caniverm și după administrarea tabletelor de Caniverm



Comparând intervalele de încredere de calcul și prescrise, s-a constatat că pasta orală testată Caniverm nu se deosebea la proprietățile farmacocinetice de preparatul de referință Caniverm tablete.

Studiul de bioechivalență a demonstrat o eficiență ridicată la Caniverm tablete și la pasta orală



În cursul studiului s-a monitorizat în același timp și starea sănătății animalelor. Animalele au fost examinate clinic la includerea în studiu, apoi au fost examinate înaintea primei și a celei de-a doua etape și la sfârșit. La încheierea testării, animalele au mai fost sub observație încă trei zile. În cazul în care la unele animale s-a manifestat o reacție la medicamentul administrat sau orice schimbare a stării sănătății acestora, acest fapt a fost înregistrat în fișa de date. În cursul testării nu au fost înregistrate cazuri de mortalitate sau perturbări grave ale sănătății. **Pasta a fost suportată bine de animale, după administrare nu s-au manifestat alergii sau reacții sistemice generale. Pasta a fost primită bine de majoritatea animalelor și a fost administrată ușor, datorită consistenței acestora și a tipului de aplicator.**

WE *respect* ANIMALS

SELIVERM

SPOT-ON • SELAMECTINA



BIOVETA ROMANIA SRL

Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj-Napoca, e-mail: info@bioveta.ro

Dr. Luciana Dumitrescu

Manager Zonal – regiunea W

Mob. 0726 242 779

e-mail: dumitrescu.luciana@bioveta.ro

Dr. George Militaru

Manager zonal – regiunea S-E

Mob. 0746 147 155

e-mail: militaru.george@bioveta.ro

Dr. Remus Gabriel Plesca, PhD.

Manager Zonal – regiunea Moldova

Mob. 0741 165 221

e-mail: plesca.remus@bioveta.ro

DISTRIBUITORI



S.C. BISTRI-VET S.R.L.

Str. Libertății nr. 13,
420 155 Bistrița

Tel.: +40 735 859 936

Fax: +40 263 239 038

E-mail: comenzi@bistrivet.ro

www.bistrivet.eu