

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Maxidin 0,15

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Descrierea generală

Preparatul prezintă o soluție transparentă, incoloră.

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de preparat conține:

2.2.1 Substanța activă: 1,5 mg de bis (piridin-2,6-dicarboxilat) de germanium.

2.2.2 Excipienți: clorură de sodiu, monoetanolamin și apă pentru injecții.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Picături oftalmice/nazale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă: câini, pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Se indică câinilor și pisicilor în calitate de imunomodulator în tratamentul rinitelor, conjunctivitelor și chertoconjunctivitelor de diverse etiologii.

4.3 Contraindicații:

Sensibilitate individual sporită la componentele preparatului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu se indică animalelor productive.

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu preparatul Maxidin 0,15 e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. În lucru se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi. Persoanelor cu hipesensibilitate la substanțele active, se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Maxidin 0,15. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă, la finisarea lucrului fața și mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6 Reacții adverse:

La administrare conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

În caz de apariție a reacției alergice se administrează preparate antihistaminice

Sau altă terapie simptomatică.



4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Se admite în folosire animalelor gestante, în lactație și tineretului cu vîrsta de la 2 luni, sub supravegherea medicului veterinar.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Este compatibil cu toate medicamentele de uz veterinar, furaje și adaosuri furajere.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

Cîte 1-2 picături, de 2-3 ori pe zi, pînă la dispariția simptomelor dar nu mai mult de 14 zile.

4.9.2 Mod de administrare:

Picurare în nas sau ochi.

4.10 Supradozare

Nu au fost cazuri înregistrate.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: preparat imunomodulator, inductor de interferon.

Cod ATC: QL03A

5.1.2 Mecanism de acțiune

Constă în acțiunea imunomodulatoare bine pronunțată și de inducere a interferonului.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Preparatul Maxidin 0,15 posedă acțiune stimulatorie a imunității specifice: umorale și celulare. Este un bun inductor al interferonului, blochează transmiterea proteinelor virușilor. Stimulează rezistența naturală, sporește activitatea celulelor efectoare a sistemului imun (macrofagi, T și B-limfociți).

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Se recomandă respectarea schemelor de tratament pentru a nu diminua eficiența terapeutică. După gradul de impact asupra organismului, Maxidin 0,15 face parte din preparatele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76), în doze recomandate nu are efect local-resorbtiv, alergen, embriotoxic, teratogen sau cancerigen.

5.2 Proprietăți farmacocinetice: preparatul este rapid resorbit din locul administrării și răspîndit în toate organele și țesuturile.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Clorură de sodiu, monoetanolamin și apă pentru injecții.

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte medicament.

6.3 Perioada de valabilitate:

2 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.



6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul original al producătorului închis, separat de produse alimentare și furaje, inaccesibil copiilor, la loc uscat, ferit de raze solare directe, la T°C +4+25°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă a câte 5 ml cu dop din cauciuc și capac din aluminiu, ambalate a câte 5 bucăți în cutie din carton.

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse: preparatul nefolosit se utilizează conform reglementării locale, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

ZAO „MICRO-PLUS”, 123098
or.Moscova, str. Gamalei, c.18

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200037

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

07.05.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

05.08.2015

