

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Apidez^R (Apidez).

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Denumirea internațională nepatentată: timol, ulei esențial de molid.

1 plăcuță conține :

Substanța activă :

timol-60 mg,

ulei esențial de molid-80 mg

adjuvanți.

Excipienți:

eter monoetilic de dietilenglicol, furnir.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Plăcuță subțire din lemn(furnir) de culoare de la pal-gălbuie la maro, cu miros de ulei esențial.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Albini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Apidez^R se indică în tratamentul și profilaxia varoozei la albini în perioada de primăvară și toamnă în lipsa puietului (sau a cantității lui minime).

4.3 Contraindicații:

Se interzice folosirea preparatului mai târziu decât cu 14 zile pînă la începutul culesului, pentru evitarea conținutului de reziduri în miere.

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 sunt.

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

În timpul lucrului cu preparatul Apidez^R, este important de respectat regulile comune de igienă personală și tehniciile securității prevăzute în lucru cu preparate medicamentoase. După finisarea lucrului, mâinile se spală cu apă și săpun. În caz de contact accidental a preparatului Apidez^R cu pielea sau tuncile mucoasele oculare, este necesar de spălat din abundență cu apă. Persoanelor cu hipersensibilitate la componentele preparatului se recomandă evitarea contactului direct cu aceste.

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

4.6 Reacții adverse:

La administrarea conform instrucțiunii, nu apar.



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

Se admite prelucrarea atunci când este lipsă sau o cantitate mică de puiet.

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

Apidez^R nu se recomandă a fi administrate concomitent cu alte acaricide.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

2 plăcuțe la 10-12 faguri. La familiile mici, nou formate, nuclee e suficient 1 plăcuță.

4.9.2 Mod de administrare:

Apidez^R se folosește în perioada de primăvară și toamnă. Preparatul se plasează în stup, între rame.

În familiile slabe se folosește 1 plăcuță, între ramele 3 și 4, în cea puternică-una între ramele 3 și 4, cealaltă între 7 și 8. Se lasă în stup plăcuțele pe un termen de la 3 la 30 zile, în dependență de cantitatea puietului căpăcit.

4.10 Supradozare:

Nu au fost cazuri înregistrate.

4.11 Perioada de așteptare:

Mierea se dă în consum uman nu mai devreme decât peste 14 zile după administrarea preparatului.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: acaricide.

Cod veterinar ATC: QP53AX22

5.1.2 Mecanism de acțiune

Substanțele active: timolul și uleiul esențial de molid oferă acțiune bine pronunțată acaricidă și repelentă contra la toate stadiul adult de *Varroa destructor*.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Uleiul esențial, fiind o substanță naturală, posedă și acțiune insecticidă, bactericidă și fungicidă. Astfel ajută familia de albiți în lupta desinestătătoare cu boli de diversă etiologie.

Folosirea preparatului Apidez^R nu provoacă rezistență la populația de acarieni.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența preparatului. În caz de omitere a unei prelucrări, se recomandă cât de repede posibil de recurge la prelucrare în aceeași doză, conform aceeași scheme.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După gradul de impact asupra organismului, face parte din substanțele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76), la administrare în doze recomandate nu posedă acțiune resorbțivă, local-iritantă sau sensibilizantă.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Eter monoetic de dietilenglicol, furnir.

6.2 Incompatibilități:

A nu se folosi concomitent cu alte preparate acaricide.

6.3 Perioada de valabilitate:



În ambalaj închis al producătorului - 3 ani din data producerii. După deschidere nu se păstrează. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambaj închis al producătorului ,la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C 0⁰C +25⁰C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pachet ermetic din peliculă metalizată a câte 10 plăcuțe din furnir.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar

neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele deșarte se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

AO"Agrobioprom",105064, Rusia, or.Moscova, str.Kazakova 6/1

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200066

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

02.07.2020

10.DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

20.08.2019

