

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

DIFSEL

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

-Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

-Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.

-Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

-Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfarm.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Difsel (Difselum).

2.2 Preparatul reprezintă un lichid de culoare negru maro, în timpul depozitării se permite formarea unei cantități mici de precipitat uniform.

2.3 Preparat complex injectabil pe bază de oligominerale, 1 cm³ soluție injectabilă conține: 0,05g fier, 0,0048 g iod și 0,0003g de seleniu.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este utilizat pentru a preveni bolile cauzate de deficiența de iod, seleniu, fier, tratamentul animalelor cu anemie alimentară, gripă enzootică, boală musculară albă, precum și pentru creșterea viabilității vițelilor, a porcilor și a capacității de reproducere la vaci și scroafe.

3.2 Proprietățile farmacologice ale medicamentului sunt datorate componentelor incluse în compoziția sa. Iodul, care face parte din medicament, este necesar pentru sinteza hormonului tiroidian - tiroxină, precum și pentru crearea de fagocite și este implicat în dezvoltarea și reglarea sistemului cardiovascular, a tractului gastrointestinal, a sistemelor genitale și musculo-scheletice. Oligomineralul influențează metabolismul, măbind procesele de disimilare.

Seleniul este un element esențial. Este unul dintre oligomineralele importante prezente în organism și participă la reacțiile metabolice, biofizice și energetice ale organismului, asigurând viabilitatea și funcția celulelor, țesuturilor, organelor și organismului per ansamblu .

Fierul este necesar pentru sinteza hemoglobinei și este implicat în reacțiile de oxidoreducere ale respirației tisulare. Ca și element ce poartă oxigenul către celule, fierul ajută la îmbunătățirea schimbului de nutrienți în interiorul celulei. De asemenea intră în componența unui șir de enzime: citocromului, catalazei, peroxidazei etc..

3.3 Când se utilizează medicamentul, se compensează deficitul de iod, seleniu și fier, metabolismul se îmbunătățește, crește capacitatea de reproducere a vacilor și a scroafelor, precum și rezistența la boală și energia de creștere la tineret.

3.4 Medicamentul este bine absorbit de la locul injectării și penetrează toate organele și țesuturile organismului animal.



4. Contraindicații

4.1 Medicamentul este contraindicat animalelor, care au fost tratate în ultimele 10 zile cu preparate ce conțin fier, seleniu sau iod.

5. Reacții adverse

5.1 În dozele recomandate, medicamentul nu are efecte secundare. Cu o zi înainte de tratamentul în masă al animalelor, este necesar să se efectueze un test biologic pe 3-5 animale. În cazul detectării intoleranței la medicament, acesta nu se va utiliza. Medicamentul nu trebuie amestecat în aceeași seringă cu alte medicamente.

6. Specii țintă

6.1 Medicamentul este folosit în tratamentul bovine și porcine.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul se administrează la animale intramuscular în următoarele doze:

- pentru vaci și junci se administrează cu 25-35 de zile înainte de fătare, 10-15 ml pe animal o injectare singulară;
- la viței în ziua 1-2-a de viață, 5 ml pe animal o injectare singulară;
- scroafe cu 8-12 zile înainte de inseminare și 30-20 zile înainte de fătare, 8-10 ml o singură injectare;
- la porci în a 3-5-a zi de viață, 2-3 ml pe animal. Dacă este necesar, injectarea medicamentului se repetă după 10-14 zile în doză de 3-5 ml per animal.

8. Timpul de așteptare

8.1 Timpul de așteptare pentru carne este 7 zile de la ultima administrare a medicamentului, iar pentru ficat și rinichi 14 zile. Carnea de la animale, sacrificate forțat înainte de expirarea perioadei de așteptare poate fi folosită pentru hrănirea carnivorelor.

Laptele este utilizat fără restricții.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de la + 3 ° C până la + 30 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

10.1 Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este de 2 ani de la data fabricației, cu respectarea condițiilor de depozitare.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400 și 500 ml

15. Data ultimei revizui a textului

03.03.2017



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR