



REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Immunovet 1In.

Denumirea internațional nepatentată - imunoglobulină contra panleucopeniei feline

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Descrierea generală

Immunovet 1In - soluție injectabilă obținută din ser sangvin de cabaline hiperimunizate cu antigen viral a panleucopeniei feline.

Prezintă o soluție incoloră, opalescentă. În timpul păstrării la $T^{\circ}C +2 - +10^{\circ}C$ poate apărea sediment sau fulgi care dispar la agitare și încălzire pînă la $T^{\circ}C$ corpului.

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

Imunoglobulina conține anticorpi la panleucopenia felină cu titre nu mai joase de 1: 256 (în RFHA).

2.2.1 Substanța activă: anticorpi la panleucopenia felină.

2.2.2 Excipienți: fără excipienți.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Immunovet 1In se indică în profilaxia și tratamentul panleucopeniei feline.

4.3 Contraindicații:

Nu se administrează concomitent cu vaccinul contra panleucopeniei feline și cu imunodepresante.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

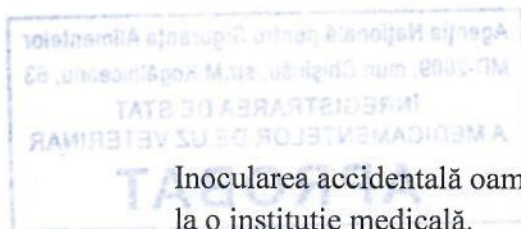
4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Tratamentul pisicilor cu Immunovet 1In se recomandă a fi în asociere cu terapie simptomatică.

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

În timpul lucrului cu preparatul Immunovet 1In, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. Specialiștii care efectuează vaccinarea e necesar să poarte echipament de protecție (halat, mănuși). Locul de lucru trebuie dotat cu trusă de prim ajutor. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase se recomandă a fi spălate din abundență cu apă.





Inocularea accidentală oamenilor, impune prelucrarea locului dat cu alcool de 70% și adresarea la o instituție medicală.

4.6. Reacții adverse:

La administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar.

În rare cazuri Immunovet 1In poate provoca reacție alergică, atunci se stopează folosirea și se administrează antihistaminice sau altă terapie simptomatică.

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

Preparatul Immunovet 1In poate fi folosit la animale gestante, în lactație și la tineret.

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

A nu se administra concomitent cu preparate imunosupresive și cu vaccinul contra panleucopeniei feline.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

Preventiv și curativ, se administrează câte 2,0cm³.

4.9.2 Mod de administrare:

Imunoglobulina Immunovet 1In se administrează subcutan sau intramuscular. Se recomandă respectarea regulilor asepsiei folosind instrumentar steril, de unică folosință, pentru fiecare animal ac individual. Locul inoculării se dezinfectează cu alcool de 70%.

Flaconul (fiola) cu preparat în prealabil se încălzește pînă la temperatura corpului și se agită.

În situații grave, administrarea se repetă la interval de 10-12 ore, pînă în 3-4 ori. Inocularea se efectuează fracționat (mai întâi 0,5 cm³ și peste 30 de minute , în lipsa reacției anafilactice, volumul rămas) sau concomitent cu folosirea desensibilizantelor (suprastin, dimedrol).

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: imunobiologice pentru animale.

Cod ATC: QI06AM01

5.1.2 Mecanism de acțiune

Imunovet 1In induce imunitate pasivă și include legarea agenților virali a panleucopeniei feline de către anticorpii inoculați și astfel oferă acțiune terapeutică în caz de îmbolnăvire.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Particularități deosebite la prima administrare nu au fost înregistrate.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Imunitatea pasivă se menține timp de 15 zile.

La expirarea termenului dat, animalul se vaccinează. Se recomandă respectarea termenilor și dozelor pentru o imunoprofilaxie și imunoterapie sigură. În caz de omitere a unui dozaj, administrarea se preea cît de repede posibil.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Preparatul este inofensiv și în scop preventiv fiind administrat, atinge nivelul profilactic peste 12-24 ore.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Fără excipienți.

6.2 Incompatibilități:

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

6.3 Perioada de valabilitate:

24 luni din data producerii cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, inaccesibil copiilor, la $T^{\circ}\text{C}+2+10^{\circ}\text{C}$.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane sau fiole din sticlă a câte $2,0\text{ cm}^3$ (1 doză); 10 cm^3 (5 doze) și $20,0\text{ cm}^3$ (10 doze).

Flacoane ermetic închise cu dop din cauciuc și capace din aluminiu, fiole sigilate ermetic

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 reglementării locale, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO firma "VETZVEROTENTR",

129337, or. Moscova, pasaj Hibinskii 2

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200105

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

23.10.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10.04.2017

