

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

NOVOCAINĂ 2%

soluție injectabilă

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.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi

telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

e-mail: contact@medicamentum.md

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

NOVOCAINĂ 2% soluție injectabilă

Substanța activă:

Clorhidrat de procaină – 20 mg

Lista excipienților:

Acid clorhidric până la pH=3,80 – 4,50

Apă purificată până la –1 ml

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Pentru utilizare în:

Anestezia prin infiltrație la cabaline, bovine, suine, ovine, câini și pisici;

Anestezia de conducere la câini și pisici;

Anestezia epidurală la bovine, ovine, suine și câini.





4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru:

- stări de șoc;
- animale cu boli cardiovasculare;
- animale sub tratament cu sulfonamide;
- animale tratate cu fenotiazine (vezi *interacțiuni cu alte medicamente*);
- alterare a țesutului inflamator la locul de aplicare.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la anestezice locale din familia esterilor sau în cazul reacțiilor alergice încrucișate posibile cu derivații acidului p-aminobenzoic și sulfonamide.

5. REACȚII ADVERSE

În cazuri individuale, aplicarea epidurală a anestezicului local poate duce la anestezie insuficientă la bovine. Una dintre cauzele posibile poate fi închiderea incompletă a foramenului intervertebral, ce permite anestezicului să migreze în cavitatea peritoneală. Acumularea semnificativă a grăsimii la locul de aplicare poate fi, de asemenea, o cauză a anesteziei insuficiente, din cauza difuziei progresiv scăzute a anestezicului local în spațiul epidural.

6. SPECII ȚINTĂ

-Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Pentru anestezia locală prin infiltrație se injectează NOVOCAINĂ 2% sol. inj., la animalele mari strat cu strat anatomic. Anestezia pe traiectul nervilor se realizează injectând soluție cât mai aproape de nervul care inervează zona.

În anestezia epidurală se folosesc 5 – 10 ml soluție pentru intervențiile făcute pe animalele în picioare sau 10 – 20 ml soluție pentru animalele care trebuie să stea culcate.

Întrucât pisicile sînt foarte sensibile, acestora li se poate injecta soluția, dar cu multă prudență.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

La animalele de carne și cu lapte – o zi de la ultima administrare.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemîna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura 15 - 25°C, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.



10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

În cazuri individuale, aplicarea epidurală a anestezicului local poate duce la anestezie insuficientă la bovine. Una dintre cauzele posibile poate fi închiderea incompletă a foramenului intervertebral, ce permite anestezicului să migreze în cavitatea peritoneală. Acumularea semnificativă a grăsimii la locul de aplicare poate fi, de asemenea, o cauză a anesteziei insuficiente, din cauza difuziei progresiv scăzute a anestezicului local în spațiul epidural.

Precauții speciale de utilizare la animale:

Medicamentul va fi administrat numai la indicațiile medicului veterinar. În cazul administrării medicamentul se injectează cu precauție.

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

Nu se administrează intra-articular.

Pentru a exclude o administrare intravasculară, trebuie verificată poziționarea corectă a acului prin aspirație.

În cazul anesteziei epidurale, capul animalului trebuie adus în poziție corectă.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Procaina poate traversa bariera placentară și se excretă în lapte la animalele aflate în perioada de lactație. Prin urmare, în perioada de gestație și lactație se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

Anestezia epidurală este contraindicată dacă fenotiazinele se administrează concomitent ca medicamente tranchilizante (deoarece ele agravează efectul hipotensor al procainei).

Acțiunea antibacteriană a sulfonamidelor este atenuată la locul de administrare a procainei.

Procaina prelungește efectul relaxantelor musculare.

Procaina potențează acțiunea antiaritmicele, de exemplu procainamida.





Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz.

Simptomele legate de supradozare corelate cu simptomele care apar după injectarea intravasculară accidentală, sunt descrise la pt. 5.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 10 zile.

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

13. STATUT LEGAL

se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane 100 ml ambalate în grup în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

