

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

HEPTROLUX

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 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.

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

Producator:

AO"Agrobioprom", 143985, Federația Rusă, reg. Moscova, Balașiha, ș. Poltevscoe 4

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

Heptrolux, comprimate pentru pisici și câini de talie mică.

Denumirea internațională nepatentată - ademetonină, glicirizinat de sodiu.

În calitate de substanță activă 1 comprimat conține corespunzător:

Ademetonină 1,4-butandisulfonat - 66,5 mg (echivalent cu 35 mg de ademetonină);

Glicirizinat de sodiu – 1 mg,

În calitate de excipienți: amidon de porumb, stearat de calciu, lactoză, celuloză microcristalină și aromatizator.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Heptrolux se indică în tratamentul bolilor ficatului, a bilei și a tractului biliar la animale.

Medicamentul dat se indică la câini și pisici în tratamentul colestazei intrahepatice care apare în cazul: steatozei hepatice (ficat gras), hepatitei cronice, în tulburări toxice a ficatului de diferite etiologii inclusiv virale, hemoparazitare, medicamentoase (în urma administrării medicamentelor antibacteriene, antivirale sau anticancerigene); colecistitei cronice calculoase, colangitei, cirozei, encefalopatiilor (inclusiv cele asociate cu insuficiență hepatică).

Heptrolux se indică în tratamentul sindromului disfuncției cognitive la animale de companie și în perioada de recuperare după boli grave, intervenții chirurgicale sau intoxicații, pentru sporirea rezistenței organismului.

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitatea individuală sporită la componentele medicamentului (inclusiv în anamneză).

5. REACȚII ADVERSE

Reacții adverse și complicații la administrarea conform instrucțiunii date, nu apar.

În caz de sensibilitate sporită se poate manifesta diaree, vomă sau prurit.

Simptomele date sunt de scurtă durată și dispar de la sine după excluderea medicamentului din terapie.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

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

Heptrolux se administrează animalelor per oral, individual, pe nemâncate.

Medicamentul trebuie scos din blister îndată înainte de administrare animalului.

Greutatea animalului	Numărul de comprimate pe zi
	Pentru pisici și câini de talie mică, 1 comprimat/5 kg greutate corp
2 - 5 kg	1 comprimat
5 - 10 kg	2 comprimate
10 - 15 kg	3 comprimate

Cura de tratament este de 14-30 zile în dependență de particularitățile individuale a organismului și evoluția bolii.

În caz de necesitate, la indicația medicului veterinar administrarea se poate prelua peste 10 zile.

În caz de patologii cronice cura de tratament se repetă de câteva ori pe an.

Este posibil ca medicamentul să se utilizeze în compoziție a terapiei complexe.

Animalelor de vârstă înaintată li se indică un dozaj mai mic decât cel recomandat luând în considerație reducerea funcției hepatice, renale, cardiace, prezența stărilor patologice concomitente și utilizarea altor medicamente.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C de la 0°C până la +25°C, inaccesibil copiilor.



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

Medicamentul nefolosit se elimină în conformitate cu legislația în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se elimină cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Animalelor în vârstă li se indică un dozaj mai mic decât cel recomandat luând în considerație reducerea funcției hepatice, renale, cardiace și bolile asociate vârstei.

Tineretului de vârstă până la 1 an administrarea se efectuează sub supravegherea medicului veterinar.

Nu se administrează animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Heptrolux trebuie de administrat cu precauție în caz de insuficiența acută renală.

Particularități deosebite în acțiunea medicamentului la prima lui administrare sau la anularea lui, nu au fost înregistrate.

Se recomandă respectarea dozelor și termenilor pentru a nu diminua eficiența medicamentului.

În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia conform indicațiilor primare cât de repede posibil în aceeași doză conform aceeași scheme.

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

În timpul lucrului cu Heptrolux, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

Persoanelor cu hipesensibilitate la componentele medicamentului, se recomandă evitarea contactului direct cu Heptrolux.

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

Se interzice fumatul și consumul de alimente sau băuturi.

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

Administrarea Heptrolux femelelor gestante sau în lactație se determină de medicul veterinar analizând riscurile și beneficiile.

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

A se administra cu precauție în asociere cu inhibitori selectivi, cu antidepressive triciclice, la fel medicamente din plante și medicamente ce conțin triptofan.

Supradozare

Supradozarea poate provoca reacții adverse (diaree, vomă, prurit), în astfel de cazuri se recurge la terapie simptomatică.



**Incompatibilități:**

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

12. PERIODA DE VALABILITATE

Cu respectarea condițiilor de păstrare, în ambalaj închis - 3 ani.

După deschiderea ambalajului primar - nu se păstrează.

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

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Cutii din carton cu blistere a câte 20; 24 și 40 comprimate.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

04.2022

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, mun. Chișinău, str. Camenița 4a

Tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR