

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

EXTRAZOL® M

2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

100 g de EXTRAZOL® M conține:

Substanța(e) activă(e):

Deltametrin (tehnic, 98%) – 0,02 g (0,020%),

Esbiotrin (tehnic, 93%) – 0,17 g (0,170%),

Tetrametrin (tehnic, 98%) – 0,038 g (0,038%).

Excipienți:

Monoclorometan, surfactanți, solvent Exold D-80 (sau analog), butilhidroxitoluen, propulsor de hidrocarburi, apă deionizată.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie pentru uz extern sub formă de spray cutanat.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Câini, pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Profilaxia și tratamentul câinilor și pisicilor în caz de infestare cu ectoparaziți: purici (*Ctenocephalus spp.*, *Pulex irritans*), păduchi malofagi (*Trichodectes canis*, *Felicola subrostratus*), căpușe (*Dermacentor spp.*, *Rhipicephalus spp.*, *Ixodes spp.*, *Hyalomma spp.*, *Haemaphysalis spp.*, *Boophilus calcaratus*) și păduchi hematofagi (*Linognathus setosus*) la toate etapele de dezvoltare.

Medicamentul este eficient în tratamentul scabiei și otodectozei (*Otodectes spp.*).

4.3 Contraindicații:

Nu se administrează puiștilor cu vârsta sub 12 săptămâni și cățeilor cu vârsta sub 10 săptămâni.

Nu se recomandă administrarea medicamentului animalelor istovite, bătrâne, în perioada de gestație și lactație.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu se administrează în perioada efectuării vaccinărilor profilactice, în timpul tratamentului proceselor purulente și în caz de toxicoze.

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 tratamentului a câinilor și pisicilor, este necesară utilizarea mijloacelor individuale de protecție (mănuși de protecție, halate, ochelari de protecție etc.) și evitarea contactului direct al medicamentului cu pielea sau ochii.

După prelucrarea animalelor trebuie de spălat mâinile cu săpun.

Se interzice de spălat și de mângâiat animalele timp de 48 ore după prelucrare.

4.6 Reacții adverse:

Nu s-au identificat.

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

Nu se administrează animalelor în ultimul trimestru de gestație și în perioada estrului.

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

Se permite administrarea concomitentă cu alte medicamente de uz veterinar.

4.9 Doză și calea de administrare:

La animale: EXTRAZOL® M se aplică extern, direct pe piele, în locuri inaccesibile pentru lins:

La câini – greabănul și de-a lungul coloanei vertebrale,

La pisici – după ceafă și pe suprafața interioară a auriculei.

Tratamentul se efectuează de 2-3 ori la interval de 10-12 zile.

Doze: Durata pulverizării la un decimetru de piele sau blană a animalului constituie 5-7 secunde.

Câini: 2-10 kg greutate corporală – 1,0 ml de medicament, extern (2 pufuri*)

10-20 kg greutate corporală – 2,0 ml de medicament, extern (4 pufuri)

20-40 kg greutate corporală – 3,0 ml de medicament, extern (6 pufuri)

Peste 40 kg greutate corporală - 4,0 ml de medicament, extern (8 pufuri)

Pisici: 1,0 ml de medicament, extern (2 pufuri)

Căței și pisoi: 0,5 ml de medicament, extern (1 puf)

* Un puf reprezintă o apăsare pe capul pulverizator al flaconului cu durata de 1 secundă.

Efectul profilactic va dura 1,5 – 2 luni. La expirarea acestui termen, tratamentul se poate repeta, la necesitate.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi, dacă este cazul):

La respectarea dozelor recomandate nu s-au observat semne clinice de supradozaj.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică, codul ATC: QP53A, Ectoparaziticide pentru uz topic, inclusiv insecticide. (QP53AC30, combinații de piretrină)



Substanțele active ale medicamentului - deltametrin, esbiotrin, tetrametrin - aparțin la grupul de piretroizi, care acționează eficient asupra acarienilor și insectelor aptere, care parazitează pe pielea câinilor și pisicilor. Medicamentul blochează transmiterea impulsurilor nervoase de către nervii ganglionici periferici și, drept rezultat, survine paralizia și moartea parazitului.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Monoclorometan, surfactanți, solvent Exold D-80 (sau analog), butilhidroxitoluen, propulsor de hidrocarburi, apă deionizată.

6.2 Incompatibilități:

Nu se cunosc.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate - 3 ani.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în locuri uscate, bine ventilate, la temperaturi de la +5 °C până la +30 °C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de metal cu cap pulverizator de 300 ml, ambalate în palet din carton a câte 12 buc. și acoperite cu peliculă de polietilenă.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Medicamentul neutilizat se va elimina în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE INREGISTRARE

ООО "Научно-производственная компания „КИН”, Ucraina
04050, or. Kiev, str. Melnikova, 12

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE INREGISTRARE

220032

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE INREGISTRARE

25.05.2022

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

05.2022

