



REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Bi-soli

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

100 g conțin:

Substanța activă :

Sulfat de sodiu anhidru (Na_2SO_4) – 90 g

Hidrocarbonat de sodiu (NaHCO_3) – 10g

Excipienți: -

3. FORMA FARMACEUTICE

Pulbere pentru uz intern și extern.

Pulbere cristalină albă cu gust amărui-sărat, fără miros, hidrosolubil.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine, câini, vulpi, vulpi arctice, găini, găște, rațe.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

- În doze mici – la toate speciile de animale (bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine, câini, vulpi, vulpi arctice, găini, găște, rațe.) pentru stimularea digestiei. În tratamentul complex în cazul bolilor infecțioase, parazitare, complicații post-partum, gastritei hiperacidice, acidozei rumenului, hepatitei cronice, distrofiei ficatului s.a.

- În doze mari – ca laxativ (hipotonia și atonia prestomacelor, spasm intestinal, indigestii prin supraîncărcare); pentru evacuarea toxinelor sau substraturilor otrăvitoare din tractusul gastrointestinal; în cazul inflamațiilor exudative.

- Sub formă de soluții de 1-2% - pentru sifonarea prestomacelor (rumegătoare) sau stomacului (cabaline, canide), folosind sondă specială sau pentru clisme evacuatorii.

- Sub formă de soluții hipertonică - pentru tratamentul plăgilor.

4.3 Contraindicații:

Hemoragii interne, disfuncții renale, ocluzie intestinală.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.



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 lucrului cu Bi-soli e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului li se recomandă evitarea contactului direct cu Bi-soli.

În caz de contact accidental a medicamentului cu pielea sau tunicile mucoase oftalmice, ele se spală din abundență cu apă. În caz de apariție a reacției alergice sau la ingerare, e important de adresat la o instituție medicală cât de repede posibil (cu sine de avut eticheta sau prospectul). În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi. La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

4.6 Reacții adverse:

Date lipsesc.

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

Fără restricții.

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

Dozele laxative scad din absorbția altor medicamente administrate per oral.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

Specia animalului	Dozaj (g/10kg greutate corp)	
	îmbunătățirea digestiei	laxativ
Bovine	0,7 - 0,8	8 - 9
Ovine	0,9 - 1	10
Cabaline	0,4 - 0,5	5 - 6
Porcine	0,2 - 0,3	2,5 - 3
Câini, vulpi	0,2	3 - 4
Găini	1 - 1.2	10 - 12
Gâște, rațe	0.9 - 1	9 - 10

4.9.2 Mod de administrare:

În calitate de laxativ se folosesc soluții de 3 - 8%. La animalele de talie mare - sub formă de breuvaje, canidelor în amestec cu apa de băut sau în nutreț lichid.

Pentru îmbunătățirea digestiei, doza indicată se administrează în amestec cu nutreț sau apă, zilnic timp de 10-20 zile.

4.10 Supradozare

Date lipsesc.

4.11 Perioada de așteptare:

0 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: Săruri minerale în combinație.

Codul ATC: QA06AD10

5.1.2 Mecanism de acțiune

Acțiunea celor două componente este definită de sinergismul lor asupra funcției motorice, secretoare și hormonale ale tractului gastrointestinal. Posedă acțiune antiinflamatoare, hepatoprotectoare, colagogă, diuretică și stimulative a pancreasului, la fel acționează benefic asupra metabolismului lipidic și glucidic.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Dozele mici a compușilor de sodiu, administrate timp îndelungat activează peristaltica și secreția tractului gastrointestinal, sporesc digestia, apetența și stimulează metabolismul.

În doze mari, acționează laxativ. Acțiunea laxativă se manifestă în urma formării unei cantități considerabile de soluție hipertonică (la 5-7 ore după administrare) în intestine.

În cazul atoniei prestomacelor din supraîncărcare, acțiunea va fi mai întârziată.

Efectul laxativ este însoțit de diminuarea absorbției intestinale ceea ce este benefic în cazul toxinelor din tractul digestiv. Diminuează inflamațiile în pulmoni, articulații și copite.

Folosirea soluției hipertonică de Bi-Soli pe plăgile purulente (în prima fază a vindecării) sporește exsudația limfei împreună cu care se elimină toxinele, celulele necrotizate și bacteriile, sporind regenerarea țesuturilor afectate. În aceste cazuri se recomandă și combinarea soluției cu *sulfonamide*, *ichtiol* sau alte antimicrobiene.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Se recomandă respectarea dozelor și intervalelor administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia în aceeași doză conform aceleași scheme. Nu se folosește dozaj dublu în locul celui omis.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Absorbția sulfatului este un proces limitat și saturabil de transport activ; sulfatul absorbit se excretă în principal prin rinichi.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: -

6.2 Incompatibilități:

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

6.3 Perioada de valabilitate:

5 ani din data producerii.

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

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra la loc uscat, separat de produse alimentare și furaje, la $T^{\circ}\text{C}$ -30°C - $+30^{\circ}\text{C}$, în locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi din hârtie laminată a câte 50 și 100 g.

Containere din plastic a câte 100 și 250 g.

Pachete din polietilenă a câte 0.4; 1; 5 și 10 kg.

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

Medicamentul nefolosit se utilizează conform reglementării locale, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO "Brovafarma", Ucraina, or. Brovarî, bd. Nezavisimosti 18a, 07400

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

220071

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

25.11.2022

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

11.2022

