



PROSPECT

HEXIDERM

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

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

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

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR,

Hexiderm

Denumirea internațională nepatentată: clorhexidină, benzocaină.

Gel topic, de uz extern.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 g de medicament conține:

Substanța activă:

Digluconat de clorhexidină 20% - 10 mg

Benzocaină - 10 mg

Excipienți: poliquaternium-37, glicerol, polietilenglicol-400, dimetilsulfoxid, D-pantenol, apă purificată.

4. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Hexiderm se indică bovinelor, cabalinelor, câinilor și pisicilor cu scop preventiv și curativ în monoterapii și în terapii complexe în caz de:

- plăgi (contuze, tăiate, înțepate, mușcate ș.a);
- infecții cutanate (piodermii, eczeme, ulcere);
- dermatite și dermatite alergice (complicate cu infecție secundară);
- suturi chirurgicale, combustii și suprafețe (interdigitale, pliurile pielii);
- gingivite, stomatite, parodontite, alveolite;
- îngrijirea postoperatorie a cavității bucale;
- otite (sanarea canalului auditiv);
- îngrijirea postoperatorie a pavilioanelor urechilor și canalului auditiv;
- balanită, balanopostită;
- vulvită, vaginită;
- tratarea antiseptică a pielii și mucoaselor înainte de cateterizare sau procedurile diagnostice.

5. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitatea individuală sporită la componentele medicamentului (inclusiv în anamneză) și în cazul timpanului perforat.

A nu se folosi la animale cu vârsta sub 2 luni.

6. REACȚII ADVERSE

Reacții adverse și complicații la administrarea conform instrucțiunii date, nu apar. Se pot manifesta reacții locale ca: prurit, usturime, piele uscată și iritată, reacții alergice, colorarea smalțului dentar.

În caz de sensibilitate sporită și apariția reacțiilor alergice, administrarea se stopează și se recurge la terapie simptomatică.



7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, câini, pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doze: în strat subțire pe suprafața afectată și 1 cm din țesutul limitrof.

Mod de administrare: în caz de plăgi, dermatite, combustii, eczeme, tratarea suturilor chirurgicale postoperatoriu, tratarea antiseptică a pielii înainte de cateterizare sau intervenții, medicamentul de uz veterinar Hexiderm se aplică pe suprafețele curățate și uscate sau pe mucoasele afectate cu țesut sănătos limitrof (1 cm). Gelul se aplică în strat subțire, frecând ușor de la periferie spre centru. La necesitate în prealabil suprafața tratată se tunde sau se rade. Se iau măsuri pentru a nu permite lingerea medicamentului timp de 15-20 minute. Se aplică Hexiderm de 2 ori pe zi, timp de 10-14 zile. Durata tratamentului se determină individual în dependență de forma nozologică și severitatea bolii.

În bolile stomatologice, medicamentul se aplică în strat subțire pe mucoasa inflamată a cavității bucale de 2 ori pe zi, timp de 10-14 zile.

Tratamentul otitelor presupune în primul rând curățarea pavilionului urechii și a conductului auditiv de cerumen și cruste cu un tampon umezit cu Hexiderm, apoi în fiecare ureche se introduce puțin gel.

Tratarea se efectuează de 2 ori pe zi, timp de 7-10 zile. În scop preventiv se aplică o singură dată.

În cazul balanitelor, balanopostitelor, vulvitelor și vaginitelor, Hexiderm se folosește după tratarea igienică și antiseptică a pielii și mucoasei: balanite, balanopostite – extern, în strat subțire de 2 ori pe zi, timp de 7-10 zile, vulvite, vaginite - extern sau i/vaginal-de 2 ori pe zi, timp de 10-14 zile. Animalelor de talie mare se admite administrarea prin badijonări cu tampoane umezite cu Hexiderm. Se aplică medicamentul pe suprafața tamponului și se introduce în vagin pe 15-30 minute. Nu se folosește la animale excitate sexual. La necesitate cura de tratament se repetă peste 20 zile.

Indiferent de afecțiune, dacă după 4-5 zile de tratament cu Hexiderm nu se observă dinamică pozitivă, e necesar de revăzut diagnoza sau de anulat administrarea medicamentului.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați Hexiderm dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. 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.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

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

Se recomandă respectarea termenilor indicați a tratamentului pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

Nu se folosește dozaj dublu în locul celui omis.



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

În timpul lucrului cu Hexiderm, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar. Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu Hexiderm. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. 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 în timpul lucrului cu Hexiderm.

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

Femelelor gestante și în lactație a se aplica sub controlul medicului veterinar în urma evaluării raportului risc-beneficiu .

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

Nu există date disponibile.

Supradozare

Nu au fost cazuri înregistrate.

Dacă a pătruns întâmplător în interior o cantitate de medicament și au aparut simptomele de intoxicație, se iau măsuri generale de eliminare a medicamentului din organism, se prescriu enterosorbenti și terapie simptomatică.

Incompatibilități:

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

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

Medicamentul de uz veterinar 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.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

05.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Flacoane din polimer a câte 100, 150, 250, 300 și 500 g cu capac filetat sau cu dozator; canistre a câte 1000 și 5000 g.

Se eliberează fără o prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

