

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR ȘI CONCENTRAȚIA

Ergofor, soluție injectabilă energizantă pentru bovine.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml de medicament conține:

Substanțe active:

Glucoză anhidrică - 250 mg;

Alcool etilic - 125 mg;

Clorură de magneziu – 10 mg;

Clorură de - tiamină – 2,5 mg;

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție perfuzabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Bovine

4.2 Indicații pentru utilizare:

Combaterea stărilor de deshidratare, după hemoragii, enterite prelungite, în insuficiență circulatorie, sindromul vacii culcate, distrofia grasă a ficatului, boli infecțioase, toxiinfecții alimentare, mai ales când animalul refuză aportul de hrană.

4.3 Contraindicații:

În insuficiență renală sau hepatică, hipertensiune arterială, edeme generalizate, edem pulmonar, ascită, boli însoțite de hiperglicemie sau în condiții de hiperexcitabilitate miocardică.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Asigurați perfuzarea intravenoasă lentă la temperatura corpului între timp, supravegheați ritmul cardiac. Întrerupeți perfuzarea în caz de tahicardie și aritmie cardiacă.

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

În caz de auto-injecție, accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul medicamentului de uz veterinar sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Perfuzarea prea rapidă poate avea ca rezultat tahicardie și aritmie cardiacă.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.



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

Nu se cunosc.

4.9 Doză și calea de administrare:

Soluția de Ergofor se administrează intravenos sau intraperitoneal, lent cu picurătoarea sau seringă. Doza la o administrare constituie 100 mg - 200 mg glucoză /kg masă corporală sau 0,4-0,8 ml soluție/kg masă corporală. Astfel unei bovine cu masa corporală de 450 -500 kg îi revine 200-400 ml soluție.

Inițial medicamentul de uz veterinar va fi încălzit până la temperatura de +37 +38⁰ C.

Administrarea repetată poate fi efectuată peste 4-6 ore.

În cazul administrării intravenoase, medicamentul se administrează lent, la temperatura corpului.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Efectele nedorite sunt în primul rând cauzate de perfuzările prea rapide. Acestea includ aritmiile cardiace, dipneea și spasmele. În aceste cazuri se întrerupe perfuzarea și dacă este necesar se începe tratamentul simptomatic.

4.11 Perioada de așteptare:

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Grupa farmacoterapeutică: Soluție energizantă

Codul veterinar ATC: QB05BB02

Particularități farmacodinamice:

Ergoforul are o combinație de substanțe ce asigură organismul animalului cu surse de energie ușor asimilabile în cantități adecvate. Ca precursori de clorură și potasiu normalizând echilibrul osmotic – ionic în organism, joacă un rol important în regenerarea țesuturilor și formează condiții optimale pentru absorbția rapidă a invertezei și a alcoolului etilic. Invertoza (amestec al izomerilor dextroză și fructoză) reprezintă o sursă cu grad înalt de asimilare a glucidelor: acționează benefic asupra sistemului nervos central și vegetativ. Alcoolul etilic în doze mici sporește excitabilitatea centrilor corticali concomitent stimulând procesele oxidative, mărind degajarea energiei. Tiamina este parte componentă a unor enzime și se încorporează în metabolismul acizilor tricarbonici, prevenind acumularea corpiilor cetonici. Concomitent, tiamina stimulează activitatea fermenților digestivi: insulina, tripsina, amilaza și lipaza. În rezultat crește metabolismul proteinelor, grăsimilor și glucidelor, se îmbunătățește digerarea și asimilarea nutrienților. Un rol aparte medicamentul de uz veterinar îl joacă în normalizarea proceselor fizico – chimice, ce evoluează în sistemul fibrelor și celulelor cardio – vasculare. Ergofor, preîntâmpină microinfarctele în miocard și scoarța cerebrală, ce explică acțiunea benefică a medicamentului de uz veterinar în boli cu diferite etiologii. Medicamentul de uz veterinar asigură menținerea funcției hormonului gonadotrop a hipofizei. Elementele plastice și energetice din compoziție asigură aportul nutritiv și ajută la restabilirea echilibrului hidroelectrolitic și metabolic la animalul bolnav.

Eficacitate și siguranță clinică:

Medicamentul de uz veterinar Ergofor, este o soluție energizantă de electroliți, vitamine și roburanți, care acționează ca rehidratant și tonic general. Elementele plastice și energetice din compoziție asigură aportul nutritiv și ajută la restabilirea echilibrului hidroelectrolitic și metabolic la animalul bolnav.





5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Substanțele active sunt transportate activ în interiorul celulelor și distribuite în spațiul extracelular, rinichii sunt principala cale de eliminare a clorurilor. Glucoza în organism este transformată prin ardere în dioxid de carbon și apă. O parte se depune în ficat sub formă de glicogen și altă parte, în urma oxidării incomplete dă naștere la diferiți acizi, care se elimină pe cale renală sub formă de săruri.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Fosfat disodic până la pH 2,5- 4,0; Apă purificată până la 1 ml.

6.2 Incompatibilități:

Nu se cunosc.

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare 18 luni. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar a se folosi în decurs de 24 ore.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

În ambalajul închis ale producătorului, separat de alimente și furaje, la loc uscat, ferit de lumina directă a soarelui, la temperaturi de la +5°C până la +25°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane din sticlă de culoare închisă, sigilate cu dopuri de cauciuc sub o capsă de aluminiu, în volum de 100 ml și 200 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Orice medicament de uz veterinar medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE:

SA "Farmavet", Republica Moldova, Chișinău, str. Petricani 198. Tel.: 31-72-67;99-92-89; 079773340. Fax: 31-72-68; www.farmavet.md. E-mail: farmavet2017@gmail.com

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

230091

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

07.08.2023

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

08.2023

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează fără o prescripție veterinară.

