



PROSPECT

Iodoform 5%, pulbere

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

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service” str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina
tel. / fax: (0432) 55-14-28, (0432) 55-14-27

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Iodoform 5%, pulbere

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

1 g de medicament conține:

Substanța activă:

Iodoform - 50 mg;

Streptocid - 50 mg;

Oxid de zinc - 50 mg;

Excipienți: talc, amidon (porumb sau cartofi).

4. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Extern pentru tratamentul animalelor cu răni infectate și postoperatorii, ulcere, fistule, eczeme umede, dermatite, tendovaginite, flegmon, limfadenite, plăgi cu vindecare îndelungată.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de sensibilitate individuală crescută (alergie) la medicament.

6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au constatat.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini și pisici.

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

Extern. Înainte de aplicare, zona afectată este curățată de lână, corpi străini, exudat, țesuturi necrotizate.

Cu medicament se pudrează zonele afectate ale pielii (1-2 g la 5 cm² din zona afectată) și 2 - 4 cm în jurul lor. Zonele afectate sunt tratate de 1-2 ori pe zi.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Tratamentele repetate se efectuează conform indicațiilor chirurgicale.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

0 zile.



11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc uscat, întunecat, inaccesibil copiilor, la o temperatură de la +4°C până la +35°C și o umiditate relativă de cel mult 70%. A se păstra departe de alimente, băuturi, inclusiv și hrana animalelor. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu sunt.

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

La administrarea medicamentului de uz veterinar, este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când se lucrează cu medicamente de uz veterinar.

Utilizare în perioada de gestație și lactație:

Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

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

Nu se cunosc.

Supradozare:

Nu se cunosc.

Incompatibilități:

Medicamentul nu este compatibil cu agenți oxidanți puternici și alcalii.

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

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

14 DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL 09.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Pungi laminate de 5, 10, 500 g, flacoane de polimer de 30, 40, 50, 100 g, saci de polimer de 10, 20 kg. Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

