

PROSPECT

Paracetam - AVZ

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

OOO „AVZ S-P”, Rusia,
141305, reg. Moscova,
or. Serghiev-Posad, str. Tsentralnaya 1

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Paracetam – AVZ, soluție orală

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

Un ml de soluție conține (mg):

Substanța activă:

Paracetamol - 300.

Excipienți:

Alcool benzilic - 10;

Benzoat de sodiu - 10;

Azorubin (E-122) - 0,025;

Apă purificată - 60;

Polietilenglicol 400 - până la 1 ml.

Soluție transparentă de culoare de la roză-pal până la roză.

4. INDICAȚIE TERAPEUTICĂ

Paracetam-AVZ este indicat porcinelor în calitate de antipiretic în cazul bolilor infecțioase și patologiilor inflamatorii, însoțite de reacții hipertermice, precum și în cazul sindromului de dureri de diferită etiologie.

5. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate sporită individuală a animalelor la componentele medicamentului, inclusiv în caz de insuficiență renală și hepatică.

6. REACȚII ADVERSE

În cazul utilizării medicamentului de uz veterinar conform prospectului reacții adverse nu se înregistrează.

În cazuri de sensibilitate individuală majorată animalului la componentele medicamentului și reacțiilor alergice (erupții cutanate, prurit, edem angioneurotic). În aceste cazuri administrarea medicamentului se întrerupe și se aplică tratament cu antihistaminice și remedii simptomatice.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine.



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

Paracetam-AVZ se administrează animalelor o dată pe zi, pe parcursul a 5 zile.

Se administrează individual, cu apa de băut sau cu nutreț, în doză de 0,1 ml/ kg greutate corporală (30 mg paracetamol la 1 kg masă corporală);

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Soluția medicamentoasă se prepară zilnic, în volumul necesar pentru o zi.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe -24 ore.

Animalele sacrificate înainte de termenul indicat se utilizează conform legislației naționale privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original al producătorului, în loc separat de alimente și furaje, în loc uscat, ferit de razele solare.

A se păstra la temperatura de la +5°C până la +30°C.

După deschiderea flaconului a se păstra timp de 3 luni, la temperatura 0°C - 4°C.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe ambalaj.

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului de uz veterinar la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare 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.

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

În timpul efectuării lucrărilor cu Paracetam-AVZ se recomandă respectarea regulilor de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Se interzice în timpul lucrului fumatul și consumul de alimente și băuturi.

La sfârșitul lucrului, fața și mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de contact direct cu pielea și mucoasele, acestea se spală din abundență cu apă.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la componentele medicamentului trebuie să evite contactul cu Paracetam-AVZ.

În caz de apariție a reacțiilor alergice sau la ingerarea accidentală a medicamentului Paracetam-AVZ, se recomandă adresarea la o instituție medicală (cu sine de avut prospectul de utilizare sau eticheta).

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

În perioada de gestație și lactație, medicamentul poate fi utilizat cu prudență sub controlul medicului veterinar.



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

Paracetam-AVZ sporește acțiunea acidului salicilic, a cofeinei și a spasmoliticelelor. Nu se recomandă administrarea concomitentă cu rifampicina, barbituratele și alte medicamente cu conținut de paracetamol, deoarece aceasta poate duce la sporirea efectului hepatotoxic și diminuarea efectului antipiretic.

Supradozare:

În caz de supradozare a medicamentului Paracetam-AVZ, e posibilă acțiunea hepatotoxică, care se manifestă prin somnolență, piele și mucoase palide, vomă. În astfel de caz se recurge la tratament simptomatic și dezintoxicant.

În calitate de antidot se folosește N-acetilcisteina.

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 în vigoare.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL
12.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane din sticlă sau din polimer a câte 10, 20, 50, 100 și 200 ml; flacoane din polimer a câte 0,5 l și 1 litru; canistre din polimer a câte 2,5, 4 și 5 litri.

Flacoanele de 10 ml și 20 ml au ambalaj secundar-cutie de carton. Fiecare ambalaj este însoțit de un prospect de utilizare.

Se eliberează pe bază de prescripție veterinară.

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

SRL "ZooFarmAgro", MD-2001, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.: (022) 355-240; gsm.: 069 827 427

e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md



