

Anexo nr. 2

Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

PROSPECT

ASD fracția 3, soluție

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

Deținătorul certificatului de înregistrare:

OOO "NVȚ Agrovetzașcita", 129329, Rusia, or. Moscova, tr. Igarskii 4/2

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

OOO NVȚ „Agrovezașcita S-P”, 141300, Rusia, reg. Moscova,
or. Serghiev Posad, str. Ţentralinaia 1

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

ASD fracția 3, soluție

(ASD-3F-Antiseptic stimulator Dorogov fracția 3)

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

ASD fracția 3 conține un complex cu un conținut de cel puțin 90% de substanțe biologice active

Substanțe active:

Acizi carboxilici, hidrocarburi alifaticе și ciclice, alchilbenzeni, fenoli substituiți, derivați alchili ai pirolului, amine și amide alifaticе, precum și compuși cu o grupare sulfhidril activă.

Excipienți: apă.

Soluție pentru uz extern.

Soluție densă de culoare maro întunecată până la negru, cu miros caracteristic, solubilă în alcool, uleiuri vegetale și animale și practic insolubilă în apă.

4. INDICAȚII TERAPEUTICE

ASD fracția 3 se indică animalelor în tratamentul plăgilor infectate atone (perioada de vindecare îndelungată), dermatitelor, proceselor infecțioase cronice a pielii și copitelor, ulcerelor trofice, în caz de fistule, pododermatită infecțioasă a ovinelor și necrobacterioză.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active.

6. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform prospectului dat, reacții adverse sau complicații nu apar. În caz de sensibilitate sporită sau apariția reacțiilor alergice, administrarea se stopează și se recurge la terapie simptomatică cu antihistaminice.

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.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, cabaline, porcine, câini și păsări de curte.

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

ASD-3F se indică animalelor extern nediluat sau în formă de soluții uleioase de 25-50%.



Soluțiile uleioase se prepară în condiții aseptice folosind uleiuri sterile de ricin, în floarea soarelui sau untură de pește în care se adaugă ASD-3F steril, minuțios amestecând, în raport de 1:4 sau 1:1.

În tratamentul plăgilor infectate atone și a fistulelor, porțiunea afectată se spală cu soluție de 15-20% de ASD-2F până la încetarea eliminării exudatului purulent și apoi se aplică pansament (3 straturi) îmbibat cu soluție uleioasă de 25 % de ASD-3F care se fixează cu un bandaj. Pansamentul se schimbă zilnic, până la însănătoșire.

În cazul eczemelor, escarelor, dermatitelor, proceselor inflamatorii cronice a pielii, piodermiilor și ulcerelor trofice, pe suprafața afectată și 2-3 cm din țesutul limitrof se aplică soluție uleioasă de ASD-3F de 25-50%, 1 dată pe zi. Cura de tratament durează până la însănătoșire, dar nu mai mult de 21 zile.

În cazul afecțiunilor extinse ale pielii, soluție de 50% se aplică în mod alternativ pe diferite zone, acoperind într-un tratament nu mai mult de 10% din suprafața corpului animalului.

Pododermatita infecțioasă a ovinelor și necrobacterioza presupun curățarea suprafețelor afectate după care se aplică ASD-3F ca atare (nediluat) 1 dată pe zi. Se recurge la tratament complex în asociere cu terapia specifică și simptomatică până la dispariția simptomelor, dar nu mai mult de 28 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se recomandă respectarea concentrațiilor și intervalelor de administrare pentru a nu diminua din eficiența medicamentului. În caz de omitere a unui dozaj, administrarea se reia cât de repede posibil în aceeași doză, conform aceeași scheme.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne, organe, lapte, ouă: 0 zile.

În caz de sacrificare, porțiunile carcabei tratate cu ASD-3F se curăță și se elimină.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, separat de alimente și nutrețuri, protejat de lumină solară directă, la temperatura de la +4 °C până la +35 °C, în loc inaccesibil pentru copii.

Perioada de valabilitate după prima deschidere: 30 zile.

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

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Tineretului a se administra sub controlul medicului veterinar în urma evaluării raportului risc-beneficiu.

Precauții speciale pentru utilizarea la animale:

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului 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:

E important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucrul cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului de uz veterinar li se recomandă evitarea contactului direct cu ASD-3F.



În caz de contact accidental a medicamentului de uz veterinar cu pielea sau cu 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 săpun.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație:

Femelelor gestante, în lactație, precum și descendenților acestora se va administra sub controlul medicului veterinar în urma evaluării raportului risc-beneficiu.

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

Nu se cunosc.

Supradozare:

Nu sunt cazuri înregistrate.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, aceste 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

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

Aceste masuri contribuie la protecția mediului.

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

12.12.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaj primar: flacon din sticlă a câte 50 și 100 ml de medicament cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

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.



