

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

PULBERE CHIRURGICALĂ de uz extern.

2.COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1,0 g PULBERE CHIRURGICALĂ de uz extern conține:

2.1 Substanța activă:

Timol	– 50 mg
Streptocidă	– 100 mg
Acid boric	– 100 mg
Sulfat de zinc	– 10 mg

2.2 Excipienți:

Amidon de prumb	– 740 mg
-----------------	----------

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere de uz extern.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă:

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Suine
- Iepuri
- Câini
- Pisici
- Păsări



4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ținta:

Preparatul reprezintă un dezinfectant la toate speciile de animale destinat pentru tratamentul: plăgilor, ulcerelor, fistulelor, javartului cartilaginos, cheratitelor ulcerose, plăgilor de vară când grație mirosului se îndepărtează insectele.

4.3. Contraindicații.

Nu este cazul.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.

Nu există.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare.

Precauții speciale de utilizare la animale:

După aplicarea preparatului, animalul să fie fixat în așa mod în cât să nu lingă locul aplicării medicamentului.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Purtați mănuși în timpul preparării apei medicamentate.

A se evita inhalarea de praf.

Utilizați echipament de protecție – mască și mănuși.

Nu se bea, nu se fumează, nu se mănâncă în timpul manipulării cu medicamentul de uz veterinar.

4.6. Reacții adverse (frecvența și gravitate).

Produsul este bine tolerat în doze terapeutice.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nementionate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.

Produsul nu are acțiune embriotoxică sau teratogenă.



4.8. Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune.

Nu se cunosc.

4.9. Doză și cale de administrare.

Mod de administrare – extern.

Produsul se folosește prin pudrarea zonei afectate.

4.10. Supradozare. (simptome, proceduri de urgență, antidoturi, dacă este cazul).

Depășirea dozei nu determină reacții adverse.

4.11. Perioada de așteptare de așteptare.

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE.

Grupa farmacoterapeutică: Produs antimicrobian.

Timolul are activitate antiseptică intrinsecă și completează efectul celorlalte substanțe asupra bacteriilor și fungilor.

Sulfamidele (streptocida) posedă activitate antimicrobiană (bacteriostatică) față de cocci grampozitivi și gramnegativi, *Echerichia coli*, *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Vibrio cholerae*, *Haemophilus influenzae*, *Clostridium* spp., *Bacillus anthracis*, *Corinebacterium diphtheriae*, *Yersinia pestis*, la fel și față de *Chlamydia* spp., *Actinomyces* spp., *Toxoplasma gondii*. Mecanismul de acțiune al sulfanilamidelor este determinat de antagonismul concurent cu acidul paraaminobenzoic și inhibarea concurentă a dihidropteroatsintetazei, ceea ce duce la dereglarea sintezei acidului tetrahidrofolic, necesar pentru sinteza acizilor nucleici.

Acidul boric posedă acțiune antiseptică, utilizată preponderent în dermatologie. Coagulează proteinele celulei bacteriene (inclusiv cele fermentative), dereglează permeabilitatea membranei celulare. Posedă acțiune iritantă asupra mucoaselor și



țesuturilor granulare. Preparatul pătrunde ușor prin piele și mucoase, se elimină lent din organism.

Sulfatul de zinc are un efect astringent, sicativ și antiseptic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE.

6.1. Lista ingredientilor:

- ❖ Timol
- ❖ Streptocidă
- ❖ Acid boric
- ❖ Sulfat de zinc

6.2. Lista excipienților:

- ❖ Amidon de porumb

6.3 . Incompatibilități.

Nu se cunosc.

6.4 . Perioada de valabilitate.

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 30 zile.

6.5. Precauții speciale pentru depozitare.

Produsul se depozitează la temperatura +15+ 25°C, ferit de lumină.

6.6. Natura și compoziția ambalajului primar.

Flacon de polipropilenă cu capacitatea de 50,0 g.

6.7 . Precauții speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar

neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse.

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.



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

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE.

„Medicamentum” SRL

MD 6527, Republica Moldova, r. Anenii Noi, s. Merenii Noi,

tel/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39.

e-mail: contact@medicamentum.md

www.medicamentum.md

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190030

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

06.09.2019

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

25.06.2019

