

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Stop-prurit^R spray(*Stop-itch^R spray*).

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

2.2.1 Substanța activă :

Stop-prurit^R spray(*Stop-itch spray*) în calitate de substanțe active în 1 ml conține: triamcinolon acetonidă-0,5 mg, cloramfenicol-5 mg, metronidazol-10 mg, clorură de lidocaină-50 mg.

2.2.2 Excipienți:

alcool etilic, dimetilsulfoxid, extract de gălbenele și politilenglicol-400.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

3.1 Forma farmaceutică:

soluție pentru uz extern.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

câini, pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Stop-prurit^R spray se indică câinilor și pisicilor în tratamentul dermatitelor acute, cronice (dermatite atopice, eczeme, neurodermite difuze, alopecie, dermatite infectate, reacții locale la înțepăturile de insecte), otite alergice sau de etiologie bacteriană.

4.3 Contraindicații:

Sensibilitate individuală sporită a animalului la componentele preparatului (inclusiv în anamneză), boli virale și diabet zaharat. Nu se administrează intraauricular în caz de timpan perforat, cățeilor și motănașilor până la vârsta de 8 săptămâni, animalelor productive.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Flaconul se fixează vertical și se aspersează preparatul de la distanța de 10-15 cm. Pentru evitarea lingerii preparatului de pe suprafața afectată, animalului i se îmbracă botniță sau guler de protecție, care se scoate peste 15-20 minute după prelucrare.

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

În timpul lucrului cu preparatul Stop-prurit^R spray, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate medicamentoase. Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Stop-prurit^R spray. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau



apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6 Racții adverse:

La administrarea conform instrucțiunii, nu apar. Unele animale cu hipersensibilitate la componentele preparatului pot manifesta apatie, salivare, dereglări gastrointestinale. În astfel de cazuri, administrarea se stopează și se indică terapie simptomatică.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu se indică animalelor în perioada de gestație și lactație.

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

Preparatul Stop-prurit^R spray nu se recomandă a fi administrat concomitent cu alte preparate topice ce conțin hormoni corticosteroidieni.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

Nu este cazul.

4.9.2 Mod de administrare:

În tratamentul dermatitelor, pe suprafața afectată, după o toaletare, se aspersează preparatul Stop-prurit^R spray în strat subțire, de două ori pe zi. Cura fiind de 10 zile. Flaconul se fixează vertical și se aspersează de la distanța de 10-15 cm.

Otitele se tratează prin aspersarea preparatului în interiorul pavilionului urechii până la umectare uniformă. În prealabil pavilionul urechii se toaletează (se curăță de cruste și eliminări). După aplicare, pavilionul urechii se masează ușor pentru o difuziune uniformă. Aplicarea se efectuează de 2-3 ori pe zi, timp de 5-7 zile.

Cura poate fi prelungită la discreția medicului veterinar.

4.10 Supradozare

Nu au fost înregistrate cazuri.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică:

Corticosteroizi combinați.

5.1.2 Mecanism de acțiune

Stop-prurit^R spray după gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76). Vezi p.5.1.3

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Triamcinolonul din compoziția preparatului este un glucocorticoid sintetic, posedă acțiune pronunțată antiinflamatoare, antialergică și desensibilizantă.

Mecanismul lui de acțiune constă în blocarea mediatorilor inflamației eliminați de eozinofile și a prostaglandinelor care potențează procesul inflamator, diminuarea numărului de mastocite ce elimină acid hialuronic și scade permeabilitatea vaselor.

Clorură de lidocaină-anestezic amid topic, stabilizator de membrane, suprimă activitatea terminațiilor nervoase sensibile ale pielii, reversibil inhibă transmiterea impulsurilor nervoși în neuroni, axoni și sinapse, diminuează sensibilitatea tactilă, reacția la durere și pruritul. Cloramfenicolul-antibiotic din clasa amfenicolilor,

mecanismul acțiunii bactericide și bacteriostatice se bazează pe dereglarea sintezei proteinelor de către microorganisme. Este activ față de microorganismele Gram+ (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*), Gram- (*Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitidis*) și a cocilor care provoacă infecții a pielii și țesuturilor moi. Metronidazol- derivat a 5-nitromidazolului, posedă acțiune antiprotozoică și antimicrobiană, este activ contra microorganismelor anaerobe inclusiv cele care provoacă infecții ale pielii și țesuturilor moi.

Mecanismul de acțiune constă în modificarea de către proteinele intracelulare transportatoare a 5-nitrogrupe și interacțiunea ei cu ADN microorganismelor, dereglând sinteza acizilor nucleici (părți componente a ADN), în urma căreia are loc moartea microorganismelor.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

În urma administrării topice a preparatului Stop-prurit^R spray, componentele lui nu se absorb și nu pătrund în circuitul sangvin. Efectul anestezic și desensibilizant se manifestă peste 1-5 minute.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

alcool etilic, dimetilsulfoxid, extract de gălbenele și politilenglicol-400.

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de incompatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

6.3 Perioada de valabilitate:

2 ani din data producerii.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambaj închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 0°C +25°C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din polimer cu pulverizator a câte 15, 30, 50, 75 și 100 ml.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar

neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"Apicenna", 123242, or.Moscova, str. Drujinnikovskaia,

15, et.5, c I, oficiu 532/5, TEL:89626252752

e_karbysheva@apicenna.ru

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190035

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI 11.12.2018

