

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR
Unguent Papilon.

2.COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1Descriere generală

Masă cremoasă omogenă de culoare de la crem până la oranj pal.

2.2Compoziția calitativă și cantitativă

100 g de preparat conțin (g):

acid salicilic - 20,0;

rezorcină -5,0.

2.2.1Substanța activă : acid salicilic, rezorcină.

2.2.2Excipienți: PEO-1500, PEO-400, propilenglicol, glicerol.

3.FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: unguent.

4.PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1Specii țintă: vaci, pisici, câini.

4.2Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Pe papilome (negi) se aplică unguent Papilon, de două ori pe zi, dimineața și seara (după mulsoare), timp de 1-2 săptămâni. Poate fi folosit emplastru sau pansament. Înainte de mulsoare, ugerul se spală cu apă caldă pentru a înlătura unguentul. La necesitate cura de tratament se repetă.

4.3Contraindicații: A nu se folosi animalelor cu hipersensibilitate

individuală la preparat și concomitent cu oxidanți (sare Berthollet, permanganat de potasiu ș.a.).



4.4Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

A se aplica numai pe suprafața afectată. Nu se admite lingerea preparatului de pe suprafața pielii și contactul cu ochii sau alte tunici mucoase.

4.5Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1Precauții speciale pentru utilizare la animale: în prealabil

aplicării unguentului Papilon suprafețele din jurul afecțiunii se ung cu vazelină sau lanolină pentru a fi protejate de arsuri.

4.5.2Precauții speciale care trebuie luate de persoana care

administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

a se lucra în mănuși de cauciuc.

4.6Racții adverse: La administrare conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

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

Se admite prelucrarea animalelor gestante și în lactație.

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

interacțiune: a nu se aplica concomitent cu oxidanți.

4.9Doza și calea de administrare

4.9.1Doze: 2-5 g, pe suprafața de 5*5 cm².

4.9.2Mod de administrare:

Pe papilome (negi) se aplică unguent Papilon, de două ori pe zi, dimineața și seara (după mulsoare), timp de 1-2 săptămâni. Poate fi folosit emplastru sau pansament. Înainte de mulsoare, ugerul se spală cu apă caldă pentru a înlătura unguentul. La necesitate cura de tratament se repetă. În cazul dermatozei, discheratozei, ichtiozei, unguentul Papilon se aplică în strat subțire, de 2-3 ori pe zi. Aplicările se fac pînă la dispariția simptomelor. În tratamentul trichofitiei și microsporiei, unguentul Papilon se aplică pe suprafața afectată și 1 cm perilezional, masînd ușor, de 2 ori pe zi, timp de 2-3 săptămâni, pînă la apariția



părului sănătos și rezultat negativ a examenului microscopic de pe suprafața afectată.

4.10 Supradozare

Nu au fost cazuri înregistrate.

4.11 Perioada de așteptare: nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: ATC-vet, cod de clasificare QD11AF, medicamente veterinare pentru îndepărtarea negilor și calozităților.

5.1.2 Mecanism de acțiune

Mecanismul de acțiune a preparatului se bazează pe acțiunea cheratolitică.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Unguentul Papilon este un remediu de uz topic, extern care acționează prin dizolvarea substanței liante intercelulare, după care urmează descuamarea stratului cornos al pielii.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor de aplicare pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Substanțele active a preparatului pătrund ușor prin piele și se cuplează cu proteinele plasmatică. Se metabolizează în ficat și sunt eliminate preponderent cu urina.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: PEO-1500, PEO-400, propilenglicol, glicerol.

6.2 Incompatibilități: în absența studiilor de compatibilitate, acest preparat nu trebuie amestecat cu alte medicamente.



6.3 Perioada de valabilitate: 2 ani din data producerii. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare: a se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de lumină, separat de produse alimentare și furaje, la $T^{05+25^{\circ}\text{C}}$.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Tub laminat de 30 g.

6.6 Măsuri 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

PrAT "VNP" Ucrzoovetprompostaci", Ucraina, 03040, Kiev, str. Vasilikivsika 16

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190095

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

27.12.2019

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

29.10.2018

