

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

XEROSEPTOL pulbere.

2.COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Substanța activă:

1,0 g XEROSEPTOL pulbere de uz extern conține:

Xeroform – 50 mg

Streptocidă – 50 mg

2.2 Excipienți:

Talc – 250 mg

Amidon de porumb – 650 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:

La toate speciile de animale în tratamentul plăgilor: cutanate (eczeme, dermatite, ulcere), musculare, chirurgicale suturate sau nesuturate (căstrări, ruminotomii, ovariectomii).

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.

Xeroformul posedă acțiune astringentă, siccativă și antiinflamatoare locală.

Formează la suprafața o peliculă protectoare din proteine denaturate, exercită o acțiune vasoconstrictoare, diminuează procesul inflamator local.

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.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE.

6.1. Lista ingredientilor:

- ❖ Xeroform
- ❖ Streptocidă

6.2. Lista excipienților:

- ❖ Talc
- ❖ 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 70,0 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

190029

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

